## BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-152477

(43)公開日 平成10年(1998)6月9日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	酸別記号		ΡI				
C 0 7 D 239/94			C 0 7 D 23	39/94			
A 6 1 K 31/505	ADU		A61K 3	31/505		ADU	
C 0 7 D 401/04	239		C 0 7 D 40	01/04		2 3 9	
401/06	239		40	01/06		239	
401/14	209		40	01/14		209	
	•	審査請求	未請求一請求功	頚の数16	OL	(全 29 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-284872		(71)出願人	39003940	02		
				フアイザ	f	インコーポレ	イテツド
(22) 出版日	平成9年(1997)10月17日		PFIZER INCORPORATE			PORATE	
				D.			
(31)優先権主張番号	60/028881		アメリカ合衆国、ニユー・ヨーク・10017、				
(32)優先日	1996年10月17日	ニユー・ヨーク、イースト・フオーテイセ			・フオーテイセ		
(33)優先権主張国	米国 (US)		カンド・ストリート・235				
			(72)発明者	リー・ダ	/ニエ/	ル・アーノル	۲
				アメリカ	合衆	国マサチュー	セッツ州01581,
	•			ウエスト	·术口,	ラグルス・	ストリート
				216			
			(74)代理人	弁理士	社本	一夫外	4名)
							最終頁に続く

#### (54)【発明の名称】 アミノキナゾリン誘導体

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 より良い制癌薬として使用できるアミノキナ ゾリン誘導体を提供する。

【解決手段】 下記式 I の特定の4-アミノキナゾリン 誘導体:

$$(Q^1)_n$$
 $Z$ 
 $N$ 

およびそれらの薬剤学的に許容しうる塩類。〔式中、R <sup>1</sup>、Q<sup>1</sup>、m、nおよびZは明細書中に定めたものである。〕この化合物および薬剤学的に許容しうる塩類は哺乳動物において過剰増殖性の障害および状態の処置に有用である。化合物の具体的一例を示すと、(3-エチニルーブェニル)-(6-ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イル)-アミンになる。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 次式の化合物: 【化1】

$$(Q^1)_{ii}$$

#### 「式中、

ZはN  $R^3$   $R^4$  であり、ここで $R^3$  は水素であり、かつ $R^4$  は $Q^2$  もしくは( $R^5$ )。 で置換されたフェニルのいずれかであるか、またはN  $R^3$   $R^4$  は次式の基であり: 【化2】

Ω

ここで点線は任意の二重結合を表し; R5はそれぞれ独 立して、モノー、ジーおよびトリーフルオロメチル、ハ ロ、ニトロ、ヒドロキシ、アミノ、アジド、イソチオシ アノ、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、フェニル、チエニル、 (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルコキシ、ベンジルオキシ、フェノキ シ、(C2~C6) アルケニル、(C2~C6) アルキニ ル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキレンジオキシ、シアノ、ベンゾ イルアミノ、トリフルオロメチルカルボニルアミノ、  $(C_1 \sim C_4)$   $P \nu \lambda J J \Lambda \nu P \in J$   $(C_1 \sim C_4)$   $P \nu \lambda$ ノイル、N-モノーおよびN, $N-ジー(C_1\sim C_4)$ ア ルキルアミノ、(C1~C4)アルキルスルホニルアミ ノ、トリフルオロメチルスルホニルアミノ、(C<sub>1</sub>~ C4) アルキルチオ、(C1~C4) アルキルスルフィニ ルおよび (C1~C4) アルキルスルホニル、ピロールー 1-イル、ピペリジン-1-イルおよびピロリジン-1 ーイルから選択され、これらにおいてフェニル、ベンジ ルオキシ、フェノキシおよびベンゾイルアミノは所望に よりハロ、ニトロ、トリフルオロメチル、ヒドロキシも しくは (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルキルでモノ置換されていてもよ く、( $C_1 \sim C_4$ )アルキレンジオキシは両端においてべ ンゼン部分上の隣接炭素に結合しており;または2個の R5はそれらが結合している炭素原子といっしょにイミ ダゾリル、ピロロおよびピラゾリルから選択される基を 形成し; R6はそれぞれ独立して、ヒドロキシ、アミ ノ、N-モノーおよびN, N-ジー( $C_1\sim C_4$ ) アルキ ルアミノ、スルホならびに (C1~C4) アルコキシから 選択される (ただしそれらの基は環窒素に直接に隣接す る環炭素には結合しておらず)か、またはR6はそれぞ れ独立して、カルボキシ、ヒドロキシ( $C_1 \sim C_4$ )アル キル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルコキシ $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、 アミノ  $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、N-モノーおよびN,N-ジ- (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルキルアミノ (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルキ ル、モルホリノ  $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、 $4-(C_1 \sim$  $C_4$ )  $P \nu + \nu - \nu < 0$ ルキル、カルボキシ( $C_1 \sim C_4$ )アルキル、( $C_1 \sim$  $C_4$ ) アルコキシカルボニル、スルホ ( $C_1 \sim C_4$ ) アル キル、ピリジル(C1~C4)アルキルおよび(C1~ C4) アルキルから選択され; qは0~3の整数であ 9; od0, 1std2  $cap (3) Q^2 d9 - 6 U < d1$ 0 - 員の二環式ヘテロアリール環部分、またはその水素 化誘導体であり、これらは1または2個の窒素異種原子 を含み、かつ窒素、酸素および硫黄から選択される異種 原子を所望によりさらに含んでもよく、Q2はハロゲ ノ、ヒドロキシ、オキソ、アミノ、ニトロ、カルバモイ ル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルコキシ、  $(C_1 \sim C_4) \ P \nu + \nu P \geq J, \ \vec{v} - [(C_1 \sim C_4) \ P \nu$ キル] アミノ、 $(C_2 \sim C_4)$  アルカノイルアミノ、(C $_{2}\sim C_{4}$ ) PN  $\gamma$  =  $\gamma$  >  $\gamma$  独立して選択される1または2個の置換基を所望により 保有してもよく; Q1はAr-Y-Xであり; Arはそ れぞれ単環式または二環式のアリールまたはヘテロアリ ール環 (たとえばフェニル、ナフチル、ピリジル、ピリ ミジル、フラニル、チオフェニル、ピロリル、オキサゾ リル、チアゾリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾオキサ ゾリル、ベンゾチアゾリル、ピラニル、ピラジニル、チ アジニル、インドリル、イソインドリル、ベンゾフラニ ル、ベンゾチエニル、キナゾリニル、プテリニル、キノ リニルまたはイソキノリニル) であり、Ar基はそれぞ れ所望により1~3個の置換基R2で置換されていても よく:Xはそれぞれ独立して、C2アルケン(すなわち -C=C-)、C2アルキン(すなわち-C≡C-)で あるか、または存在せず; mは1または2であり; nは O、1、2または3であり;Yは(CH₂)。であり、こ こでpは0~5であり、1または2個のCH₂基は所望 により、かつ独立して酸素、硫黄、SO2、C=O、N HまたはN C  $H_3$ で交換されていてもよく: $R^1$  はそれぞ れ独立して以下のものから選択され:

 $\begin{array}{l} (a) \ \mathsf{h} \ \mathsf{J} \ \mathsf{J$ 

-1-イル、モルホリノ、ピペラジン-1-イル、4-C,) アルキルチオおよびフェニルチオ、ならびに (C1 ~C。) アルキルにおいて置換された以上の任意のR 1基; ならびに (b) ヒドロキシ (C2~C4) アルコキ シ(C1~C4)アルキル、(C1~C4)アルコキシ(C  $_2\sim C_4$ ) P $\nu$ 1 P $\nu$ 2 P $\nu$ 4 P $\nu$ 4 P $\nu$ 5 P $\nu$ 7 P $\nu$ 9 P $\nu$ 1 P $\nu$ 2 P(C, ~C₄) アルキルチオ (C₁ ~C₄) アルキル、(C 1~C4) アルコキシ (C2~C4) アルキルチオ (C1~ C<sub>4</sub>) アルキル、ヒドロキシアミノ、ベンゾイルアミ ノ、N-EノーおよびN,  $N-ジ-(C_1\sim C_4)$  アルキ ルカルバモイルメチルアミノ、カルバモイルメチルアミ ノ、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルコキシカルボニルアミノ、(C<sub>1</sub> ~C4) アルカノイルアミノ、カルボキシメチルアミ ノ、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルコキシカルボニルメチルアミノ、 イルオキシアミノ、フェニル (C1~C4) アルキルアミ ノ、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキルスルホニルアミノ、ベンゼン スルホンアミド、3-フェニルウレイド、2-オキソピ ロリジン-1-イル、2、5-ジオキソピロリジン-1  $- \langle C_1 \rangle = - \langle C_1 \rangle \langle C_1 \rangle \langle C_1 \rangle \langle C_1 \rangle$ ルスルフィニル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキルスルホニル、 (C1~C4) アルコキシ(C2~C4) アルキルチオ、モ ノー、ジーおよびトリフルオロメチルオキシ、(C<sub>1</sub>~ C<sub>4</sub>) アルキレンジオキシ、ベンジルオキシ、アジド、 グアニジノ、アミノカルボニル、N-モノーおよびN, ニル (C1~Ca) アルコキシ、カルボキシメトキシ、 (C1~C4) アルコキシカルボニルメトキシ、カルバモ イルメトキシ、NーモノーおよびN, Nージー(C<sub>1</sub>~ Ca) アルキルカルバモイルメトキシ、N-モノーおよ  $UN, N-\tilde{y}-(L\tilde{y})$ ルボキシアミド、N-モノーおよびN, N-ジー((C 1~C4) アルコキシ (C2~C4) アルキル) カルボキシ アミド、ならびにビス ((C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルカンスルホニ  $\nu$ ) アミド; ならびに (c) ( $C_2 \sim C_4$ ) アルコキシ、 オキシ、 $(C_2 \sim C_4)$  アルキルアミノ、 $(C_1 \sim C_4)$  ア ルキル(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキレンジオキシ、および(C<sub>2</sub> ~C<sub>4</sub>) アルカノイルアミノ;以上の(c)のR<sup>1</sup>基は、 アミノ、ハロ、ヒドロキシ、(C2~C4)アルカノイル オキシ、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルコキシ、N-モノーおよび  $N, N-\tilde{y}-(C_1\sim C_4)$   $P N+V P \geq J, N-E J-$ およびN,  $N-ジ-(ヒドロキシ(<math>C_2\sim C_4$ ) アルキ ル) アミノ、N-モノーおよびN, N-ジー((C<sub>1</sub>~ C<sub>4</sub>) アルコキシ(C<sub>2</sub>~C<sub>4</sub>) アルキル) アミノ、(C<sub>1</sub> ~C₄) アルカノイルアミノ、フェノキシ、アニリノ、 イミダゾールー1ーイル、フェニルチオ、ピペリジノ、 モルホリノ、ピペラジン-1-イル-、4-(C<sub>1</sub>~

C,) アルキルピペラジン-1-イル-、カルボキシ、 (C,~C,) アルコキシカルボニル、カルバモイル、N ーモノーおよびN, Nージー (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルキルカル バモイル、、カルボキシアミド、N-モノーおよびN. N-ジ- (C₁~C₄) アルキルカルボキシアミドまたは N-モノーおよびN、N-ジー(ヒドロキシ(C<sub>2</sub>~ C4) アルキル) カルボキシアミドから独立して選択さ れる1または2個の置換基で所望により置換されていて もよい;ここで置換基R1中のフェニル部分はいずれ も、ハロ、ニトロ、トリフルオロメチル、ヒドロキシ、  $(C_1 \sim C_4)$   $P \sim 1$ ら独立して選択される1または2個の置換基で所望によ り置換されていてもよく、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキレンジオ キシは両端においてキナゾリン環に結合しており;そし てR<sup>2</sup>はそれぞれ、前記R<sup>1</sup>の定義の(a)および(b) 節に挙げた置換基から独立して選択され; ただし: (a) Q<sup>1</sup>はキナゾリン環の位置 "6" もしくは "7" またはこれら両方の位置になければならず; (b) Ar は非置換フェニルではあり得ず;かつ(c)m+nの和 が4より大きいことはあり得ず; (d) R4が1H-イ ンドールー5ーイルであり、かつnが0であり、かつm が1であり、かつQ1がキナゾリン環の位置"7"に結 合した2-(置換フェニル)-エテン-1-イル基であ るばあい、(i) Arは1, 1-ジメチルー4, 4-ジ メチルー1,2,3,4ーテトラヒドローナフトー1ー イルではあり得ず;かつ(i i) Q¹のフェニル部分は 以下の13の置換様式のいずれもとることができない (これらはそれぞれ完全に、かつ独立して、フェニル部 分上における置換を定める):3-ニトロ、4-メトキ シ、4ーブロモ、3、4ージメトキシ、3ーブロモ、4 ーヒドロキシメチル、2、3、4、5、6ーペンタフル オロ、3、5-メトキシ、1-アミノエチル、3-オキ ソー4ーメチル、2ーメトキシ、3ーニトロー4ーメチ ルカルボニルアミノ、または3-メトキシ-4-ベンジ ルオキシ;かつ(e) R4が1H-インドールー5ーイ ルであり、かつnが1であり、かつmが1であり、かつ R1が6-メトキシであり、かつQ1がキナゾリン環の位 置"7"に結合した2-(置換フェニル)-エテン-1 -イル基であるばあい、(i) Arは1,1-ジメチル -4,4-ジメチル-1,2,3,4-テトラヒドロー ナフト-1-イルではあり得ず:かつ(ii)Q¹のフ ェニル部分は以下の4つの置換様式のいずれもとること ができない(これらはそれぞれ完全に、かつ独立して、 フェニル部分上における置換を定める):3-ニトロ、 3-ブロモ、4-ブロモまたは2,3,4,5,6-ペ ンタフルオロ] およびこれらの化合物の薬剤学的に許容 しうる塩。

【請求項2】 ZがNR³であり、NR³R⁴は式AにおいてR⁵がアミノであり、oがOであり、pが1であり、かつ点線が二重結合を表す基を形成する、請求項1

記載の化合物。

【請求項3】 化合物が1個だけのQ<sup>1</sup>基を含む、請求項1記載の化合物。

【請求項4】 化合物が2個のQ<sup>1</sup>基を含む、請求項1 記載の化合物。

【請求項5】 Arが置換フェニルである、請求項1記 載の化合物。

【請求項6】 Arが所望により置換されたピリジンまたはピラジンである、請求項1記載の化合物。

【請求項7】 Arがモノ置換フェニルである、請求項5記載の化合物。

【請求項8】 Arがジ置換フェニルである、請求項5 記載の化合物。

記載の化合物。 【請求項9】 以下のものよりなる群から選択される、 請求項1記載の化合物:(3-エチニル-フェニル)-(6-ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イル)-アミン; (3-エチニル-フェニル) - (6-ピリジン -3-イルーキナゾリン-4-イル) -アミン; (1H ーインドールー5ーイル)ー(6ーピリジンー3ーイル ーキナゾリンー4ーイル)ーアミン;(3-エチニルー フェニル)-[6-(2-ピリジン-4-イル-ビニ ル) ーキナゾリンー4ーイル] ーアミン; (1H-イン ドールー5ーイル)ー[6-(2-ピリジン-4ーイル ービニル) -キナゾリン-4-イル] -アミン;(1H ーインドールー5ーイル) - [7-メトキシー6-(2 ーピリジンー4ーイルービニル) ーキナゾリンー4ーイ ル] -アミン; (3-オキサゾール-5-イル-フェニ ル) - [6-(2-ピリジン-4-イルービニル) -キ ナゾリン-4-イル] -アミン; (1H-インドールー 5-イル) - [6-(2-ピリジン-2-イルービニ ル) -キナゾリン-4-イル] -アミン;(1H-イン ドールー5ーイル) - (7-メトキシー6-ピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル) -アミン; (3-エ チニルーフェニル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イル)-アミン;(1H-インドールー5ーイル) - (7-メトキシー6ーピリジ ン-2-イルーキナゾリン-4-イル)ーアミン;(3 ーブロモーフェニル) - (7-メトキシ-6-ピリジン -2-イルーキナゾリン-4-イル) -アミン;4-(1H-インドール-5-イルアミノ) -6-ピリジン -3-イルーキナゾリン-7-オール: (1H-インド ールー5ーイル) - (7ーメトキシー6ーピリジンー2 **ーイルエチニルーキナゾリンー4ーイル)ーアミン**; (1H-インドール-5-イル) - [7-(2-メトキ シーエトキシ) -6-ピリジン-3-イルーキナゾリン -4-イル] -アミン; (1H-インドール-5-イ ル) - {7-メトキシ-6-[2-(4-メトキシーフ ェニル)ービニル]ーキナゾリンー4ーイル}ーアミ ン; {6-[2-(3,4-ジメトキシーフェニル)-

ビニル] -7-メトキシーキナゾリン-4-イル} -

(1H-インドール-5-イル) -アミン; (4-12 - [4-(1H-インドール-5-イルアミノ)-7-メトキシーキナゾリンー6ーイル] ービニル} ーフェニ ル) -メタノール; {6-[2-(4-アミノーフェニ ル) -ビニル] -7-メトキシ-キナゾリン-4-イ ル} - (1H-インドールー5ーイル) ーアミン; (1 H-インドール-5-イル) - [7-メトキシ-6-(2-ピラジン-2-イルービニル) ーキナゾリン-4 ーイル] ーアミン; (1Hーインドールー5ーイル) ー {7-メトキシー6ー[2-(6-メチルー1-オキシ ーピリジン-3-イル)-ビニル]-キナゾリン-4-イル} ーアミン ; (6-{2-[4-(1-アミノーエ チル) -フェニル] -ビニル} - 7 - メトキシーキナゾ リン-4-イル) - (1H-インドール-5-イル) -アミン; (1H-インドール-5-イル) - [6-(2 ーピリジン-2-イルービニル)-キナゾリン-4-イ ル]ーアミン;(1H-インドール-5-イル)-[7 ーメトキシー6ー(6ーメトキシーピリジンー3ーイ ル) ーキナゾリンー4ーイル] ーアミン; {6-[2-(4-アミノ-フェニル) ービニル] -7-メトキシー キナゾリン-4-イル}-(1H-インドール-5-イ ル) -アミン; (1H-インドール-5-イル) - [7 ーメトキシー6ー(1ーオキシーピリジンー3ーイル) ーキナゾリン-4-イル] ーアミン;および[6-(3 ーアミノーフェニルエチニル) -7-メトキシーキナゾ リン-4-イル] - (1H-インドール-5-イル) -アミン。

【請求項10】 過剰増殖性疾患の処置方法であって、 そのような処置を必要とする哺乳動物に療法上有効な量 の請求項1記載の化合物を投与することを含む方法。

【請求項11】 過剰増殖性疾患が癌である、請求項1 0記載の方法。

【請求項12】 疾患が脳、肺、扁平上皮細胞、膀胱、胃、膵臓、胸部、頭部、頸部、食道、婦人科または甲状腺の癌である、請求項11記載の方法。

【請求項13】 過剰増殖性疾患が癌以外のものである、請求項10記載の方法。

【請求項14】 疾患が皮膚または前立腺の良性過形成である、請求項13記載の方法。

【請求項15】 哺乳動物において過剰増殖性疾患の処置に用いる薬剤組成物であって、療法上有効な量の請求項1記載の化合物および薬剤学的に許容しうるキャリヤーを含む組成物。

【請求項16】 次式の化合物: 【化3】

[式中、 $Q^1$ 、m、 $R^1$ およびnは請求項1に定めたものであり、ただし $Q^1$ 中のAr基はフェニルではあり得ない]。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、哺乳動物において 癌などの過剰増殖性疾患の処置に有用な4-アミノキナ ゾリン誘導体に関する。

#### [0002]

【従来の技術】現在の癌処置法の多くはDNA合成を阻害する化合物を用いる。そのような化合物は細胞全般に対して毒性であるが、分裂の速い腫瘍細胞に対してはそれらの毒性が有効となりうる。癌細胞に対する作用の選択性を高めるために、DNA合成阻害以外の機構で作用する制癌薬を得るための他の方法が探索されている。

【0003】細胞のDNAの一部がオンコジーン(腫瘍遺伝子、すなわち活性化されると悪性腫瘍細胞の形成をもたらす遺伝子)にトランスフォーメーションすることにより細胞が癌性になるらしいということは知られている。多くのオンコジーンは細胞トランスフォーメーションを起こす可能性のある異常なチロシンキナーゼであるタンパク質をコードする。あるいは正常なプロトオンコジーン性チロシンキナーゼの過剰発現が増殖性障害を生じ、その結果ときには悪性表現型となることもある。

【0004】受容体チロシンキナーゼは大型の酵素であって、細胞膜を貫通し、上皮増殖因子などの増殖因子に対する細胞外結合ドメイン、トランスメンブランドメイン、およびタンパク質の特定のチロシン残基をリン酸化し、このため細胞増殖に影響を与える、キナーゼとして機能する細胞内部分をもつ。そのようなキナーゼは、ヒトの普通の癌、たとえば胸部癌、結腸癌・直腸癌・胃癌などの胃腸癌、白血病、および卵巣癌、気管支癌または膵癌において異常に発現することが多いのは知られている。チロシンキナーゼ活性をもつ上皮増殖因子受容体

(EGFR)が、脳、肺、扁平上皮細胞、膀胱、胃、胸部、頭頸部、食道、婦人科および甲状腺の腫瘍のような多くの人癌で突然変異および/または過剰発現することも示された。

【0005】したがって、受容体チロシンキナーゼの阻害薬は哺乳動物癌細胞の増殖の選択的阻害薬として有用

であると認識されている。たとえばチロシンキナーゼ阻 審薬であるエルブスタチン(erbstatin)は無 胸腺ヌードマウスにおいて、上皮増殖因子受容体(EG FR)チロシンキナーゼを発現する移植されたヒト乳癌 の増殖を選択的に衰退させるが、EGFRを発現しない 他の癌の増殖に対しては効果がない。

【0006】スチレン誘導体など他の種々の化合物がチ ロシンキナーゼ阻害性をもつことも示された。より最近 になって、5つの欧州特許出願公開明細書、すなわちE PO 566 226A1(1993年10月20日公 開)、EP 0 602851A1(1994年6月2 2日公開)、EP 0 635 507A1(1995 年1月25日公開)、EP 0 635 498A1 (1995年1月25日公開) およびEP 0 520 722A1(1992年12月30日公開)には、特 定のキナゾリン誘導体がそれらのチロシンキナーゼ阻害 性により生じる制癌性をもつと述べられている。国際特 許出願公開WO 92/20642号(1992年11 月26日公開)にも、特定のビスー単環式および二環式 アリールおよびヘテロアリール化合物が異常な細胞増殖 を阻害するのに有用なチロシンキナーゼ阻害薬として述 べられている。国際特許出願公開WO 96/1696 0号(1996年6月6日公開)およびWO 95/2 3241号(1995年8月31日公開)には、特定の フェニルアミノ置換キナゾリンがこれと同じ目的に有用 なチロシンキナーゼ阻害薬として述べられている。

【0007】欧州特許出願公開EP 0 414 38 6A1号(1991年2月27日公開)には、特定のピリド[2,3-d]ピリミジンが殺真菌薬、殺虫薬および殺ダニ薬として述べられている。

【0008】出願中の国際特許出願明細書、PCT/IB95/00436およびPCT/IB95/07881(米国を指定国とし、それぞれ1995年6月6日および1995年6月7日に出願)には、所望により置換されたインドリルーおよびフェニルアミノーキナゾリンがそれぞれ記載されている。これらは受容体チロシンキナーゼを伴う過剰増殖性疾患の処置に有用である。

#### [0009]

【発明が解決しようとする課題】前記の制癌化合物は技術分野にいちじるしく寄与したが、当技術分野ではより 良い制癌薬の探索が続けられている。

#### [0010]

【課題を解決するための手段】本発明は、次式の複素環 式置換アニリン誘導体:

#### (化4)

$$(Q^1)_n$$
 $Z$ 
 $N$ 
 $I$ 

[式中、Zは $NR^3R^4$ であり、ここで $R^3$ は水素であり、かつ $R^4$ は $Q^2$ もしくは( $R^5$ )。で置換されたフェニルのいずれかであるか、または $NR^3R^4$ は次式の基であり:

【化5】

А

ここで点線は任意の二重結合を表し; R5はそれぞれ独 立して、モノー、ジーおよびトリーフルオロメチル、ハ ロ、ニトロ、ヒドロキシ、アミノ、アジド、イソチオシ アノ、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルキル、フェニル、チエニル、  $(C_1 \sim C_4)$  アルコキシ、ベンジルオキシ、フェノキ シ、(C<sub>2</sub>~C<sub>6</sub>) アルケニル、(C<sub>2</sub>~C<sub>6</sub>) アルキニ ル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキレンジオキシ、シアノ、ベンゾ イルアミノ、トリフルオロメチルカルボニルアミノ、  $(C_1 \sim C_4)$   $P \nu h J J J V P V J (C_1 \sim C_4)$   $P \nu h h$ ノイル、N-モノーおよびN, $N-ジ-(C_1\sim C_4)$ ア ルキルアミノ、(C1~C4) アルキルスルホニルアミ ノ、トリフルオロメチルスルホニルアミノ、(C<sub>1</sub>~ ルおよび  $(C_1 \sim C_4)$  アルキルスルホニル、ピロールー 1-イル、ピペリジン-1-イルおよびピロリジン-1 - イルから選択され、これらにおいてフェニル、ベンジ ルオキシ、フェノキシおよびベンゾイルアミノは所望に よりハロ、ニトロ、トリフルオロメチル、ヒドロキシも しくは  $(C_1 \sim C_4)$  アルキルでモノ置換されていてもよ く、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキレンジオキシは両端においてベ ンゼン部分上の隣接炭素に結合しており;または2個の R<sup>5</sup>はそれらが結合している炭素原子といっしょにイミ ダゾリル、ピロロおよびピラゾリルから選択される基を 形成し; R6はそれぞれ独立して、ヒドロキシ、アミ ノ、N-モノーおよびN,  $N-ジー(C_1\sim C_4)$  アルキ ルアミノ、スルホならびに (C1~C4) アルコキシから 選択される(ただしそれらの基は環窒素に直接に隣接す る環炭素には結合しておらず)か、またはR6はそれぞ れ独立して、カルボキシ、ヒドロキシ(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アル キル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルコキシ $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、 アミノ  $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、N-モノーおよびN, N -ジ- (C1~C4) アルキルアミノ (C1~C4) アルキ ル、モルホリノ  $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、 $4-(C_1 \sim$  $C_4$ )  $P \mathcal{L} + \mathcal{L} - \mathcal{L} + \mathcal{L} - \mathcal{L} + \mathcal{L}$ ルキル、カルボキシ( $C_1 \sim C_4$ )アルキル、( $C_1 \sim$  $C_4$ ) アルコキシカルボニル、スルホ ( $C_1 \sim C_4$ ) アル キル、ピリジル (C1~C4) アルキルおよび (C1~  $C_4$ ) アルキルから選択され; qは $0\sim3$ の整数であ り:oは0、1または2であり;Q2は9-もしくは1 0-員の二環式ヘテロアリール環部分、またはその水素 化誘導体であり、これらは1または2個の窒素異種原子 を含み、かつ窒素、酸素および硫黄から選択される異種 原子を所望によりさらに含んでもよく、Q2はハロゲ ノ、ヒドロキシ、オキソ、アミノ、ニトロ、カルバモイ ル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$  アルコキシ、  $(C_1 \sim C_4)$   $P \nu + \nu P \geq J$ ,  $\mathcal{Y} = [(C_1 \sim C_4)$   $P \nu$ キル] アミノ、 $(C_2 \sim C_4)$  アルカノイルアミノ、(C2~C4) アルケニルおよび (C2~C4) アルキニルから 独立して選択される1または2個の置換基を所望により 保有してもよく; Q1はAr-Y-Xであり; Arはそ れぞれ単環式または二環式のアリールまたはヘテロアリ ール環 (たとえばフェニル、ナフチル、ピリジル、ピリ ミジル、フラニル、チオフェニル、ピロリル、オキサゾ リル、チアゼリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾオキサ ゾリル、ベンゾチアゾリル、ピラニル、ピラジニル、チ アジニル、インドリル、イソインドリル、ベンゾフラニ ル、ベンゾチエニル、キナゾリニル、プテリニル、キノ リニルまたはイソキノリニル) であり、A r 基はそれぞ れ所望により1~3個の置換基R2で置換されていても よく;Xはそれぞれ独立して、C2アルケン(すなわち -C=C-)、 $C_2$ アルキン(すなわち $-C\equiv C-$ )で あるか、または存在せず; mは1または2であり; nは 0、1、2または3であり; Yは ( $CH_2$ )。であり、こ こでpは0~5であり、1または2個のCH₂基は所望 により、かつ独立して酸素、硫黄、SO<sub>2</sub>、C=O、N HまたはNCH₃で交換されていてもよく; R¹はそれぞ れ独立して以下のものから選択され:

C。) アルキルチオおよびフェニルチオ、ならびに(C<sub>1</sub> ~C。) アルキルにおいて置換された以上の任意のR 1基; ならびに (b) ヒドロキシ (C2~C4) アルコキ シ (C₁~C₄) アルキル、(C₁~C₄) アルコキシ (C 1~C4) アルコキシ (C2~C4) アルキルチオ (C1~ C4) アルキル、ヒドロキシアミノ、ベンゾイルアミ ノ、N-モノーおよびN, N-ジー(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキ ルカルバモイルメチルアミノ、カルバモイルメチルアミ ノ、 $(C_1 \sim C_4)$  アルコキシカルボニルアミノ、 $(C_1$ ~C。) アルカノイルアミノ、カルボキシメチルアミ ノ、(C,~C,) アルコキシカルボニルメチルアミノ、  $(C_1 \sim C_4)$  P $\nu$ 1 P $\nu$ 2 P $\nu$ 3 P $\nu$ 4 P $\nu$ 7 P $\nu$ 9 イルオキシアミノ、フェニル (C1~C4) アルキルアミ ノ、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキルスルホニルアミノ、ベンゼン スルホンアミド、3-フェニルウレイド、2-オキソピ ロリジン-1-イル、2、5-ジオキソピロリジン-1  $-4\nu$ 、 $0\nu$ 4ド、 $(C_1\sim C_4)$  アルコキシ $(C_1\sim$ ルスルフィニル、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキルスルホニル、  $(C_1 \sim C_4)$  PN  $1 + 2 \cdot (C_2 \sim C_4)$  PN  $1 + 2 \cdot (C_1 \sim C_4)$ ノー、ジーおよびトリフルオロメチルオキシ、(C<sub>1</sub>~ C<sub>4</sub>) アルキレンジオキシ、ベンジルオキシ、アジド、 グアニジノ、アミノカルボニル、NーモノーおよびN,  $N-\tilde{\nu}-(C_1\sim C_4)$   $P\nu+\nu$   $P>-\nu$ ニル (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルコキシ、カルボキシメトキシ、 (C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>) アルコキシカルボニルメトキシ、カルバモ イルメトキシ、N-モノーおよびN,  $N-ジー(C_1 \sim$ C。) アルキルカルバモイルメトキシ、N-モノーおよ  $UN, N-Y-(LFD+Y)(C_2\sim C_4)$  PV+Vルボキシアミド、N-モノーおよびN. N-ジー((C 1~C4) アルコキシ(C2~C4) アルキル) カルボキシ アミド、ならびにビス (  $(C_1 \sim C_4)$  アルカンスルホニ  $\nu$ ) アミド; ならびに(c)( $C_2 \sim C_4$ ) アルコキシ、 オキシ、 $(C_2 \sim C_4)$  アルキルアミノ、 $(C_1 \sim C_4)$  ア ルキル  $(C_1 \sim C_4)$  アルキレンジオキシ、および  $(C_2)$ ~C<sub>4</sub>) アルカノイルアミノ; 以上の(c)のR<sup>1</sup>基は、 アミノ、ハロ、ヒドロキシ、(C₂~C₄)アルカノイル オキシ、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルコキシ、N-モノーおよび  $N, N-\tilde{y}-(C_1\sim C_4)$   $P N+V P \leq J, N-E J-$ およびN,  $N-ジ-(ヒドロキシ(<math>C_2\sim C_4$ ) アルキ ル) アミノ、N-モノーおよびN, N-ジー((C<sub>1</sub>~ $C_4$ )  $P \nu 1 + \nu$ ~C,) アルカノイルアミノ、フェノキシ、アニリノ、 イミダゾールー1ーイル、フェニルチオ、ピペリジノ、 モルホリノ、ピペラジン-1-イルー、4-(C<sub>1</sub>~ C<sub>4</sub>) アルキルピペラジン-1-イル-、カルボキシ、 

ーモノーおよびN, Nージー(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキルカル バモイル、カルボキシアミド、NーモノーおよびN, N ージー (C1~C4) アルキルカルボキシアミドならびに N-モノーおよびN, N-ジー(ヒドロキシ(C<sub>2</sub>~ C<sub>4</sub>) アルキル) カルボキシアミドから独立して選択さ れる1または2個の置換基で所望により置換されていて もよい; ここで置換基R1中のフェニル部分はいずれ も、ハロ、ニトロ、トリフルオロメチル、ヒドロキシ、 (C₁~C₄) アルコキシおよび (C₁~C₄) アルキルか ら独立して選択される1または2個の置換基で所望によ り置換されていてもよく、(C<sub>1</sub>~C<sub>4</sub>)アルキレンジオ キシは両端においてキナゾリン環に結合しており;そし てR<sup>2</sup>はそれぞれ、前記R<sup>1</sup>の定義の(a)および(b) 節に挙げた置換基から独立して選択され; ただし: (a) Q<sup>1</sup> はキナゾリン環の位置 "6" もしくは "7" またはこれら両方の位置になければならず; (b) Ar は非置換フェニルではあり得ず;かつ(c)m+nの和 が4より大きいことはあり得ず; (d) R4が1H-イ ンドールー5ーイルであり、かつnがOであり、かつm が1であり、かつQ1がキナゾリン環の位置"7"に結 合した2-(置換フェニル)-エテン-1-イル基であ るばあい、(i) Arは1, 1-ジメチルー4, 4-ジ メチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドローナフトー1ー イルではあり得ず;かつ(i i) Q¹のフェニル部分は 以下の13の置換様式のいずれもとることができない (これらはそれぞれ完全に、かつ独立して、フェニル部 分上における置換を定める):3-二トロ、4-メトキ シ、4ープロモ、3、4ージメトキシ、3ープロモ、4 ーヒドロキシメチル、2、3、4、5、6ーペンタフル オロ、3、5ージメトキシ、1ーアミノエチル、3ーオ キソー4ーメチル、2ーメトキシ、3ーニトロー4ーメ・ チルカルボニルアミノ、または3-メトキシー4-ベン ジルオキシ;かつ(e)R4が1H-インドールー5-イルであり、かつnが1であり、かつmが1であり、か つR<sup>1</sup>が6-メトキシであり、かつQ<sup>1</sup>がキナゾリン環の 位置"7"に結合した2-(置換フェニル)-エテン-1-イル基であるばあい、(i) Arは1, 1-ジメチ ルー4、4ージメチルー1、2、3、4ーテトラヒドロ ーナフトー1ーイルではあり得ず;かつ(ii)Q<sup>1</sup>の フェニル部分は以下の4つの置換様式のいずれもとるこ とができない(これらはそれぞれ完全に、かつ独立し て、フェニル部分上における置換を定める):3-ニト ロ、3-ブロモ、4-ブロモまたは2,3,4,5,6 -ペンタフルオロ] およびこれらの化合物の薬剤学的に 許容しうる塩に関する。

【0011】式Iの好ましい化合物には以下のものが含まれる: (3-エチニルーフェニル) - (6-ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イル) - アミン: (3-エチニルーフェニル) - (6-ピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル) - アミン; (1H-インドールー

**5ーイル)-(6-ピリジン-3-イルーキナゾリン-**4-イル)-アミン;(3-エチニル-フェニル)-[6-(2-ピリジン-4-イルービニル)ーキナゾリ ン-4-イル] -アミン; (1H-インドール-5-イ ル) - [6-(2-ピリジン-4-イルービニル) -キ ナゾリン-4-イル]ーアミン; (1H-インドールー 5-イル) - [7-メトキシ-6-(2-ピリジン-4 **ーイルービニル)―キナゾリン―4ーイル]―アミン;** (3-オキサゾールー5-イルーフェニル) - [6-(2-ピリジン-4-イルービニル) ーキナゾリン-4 ーイル]ーアミン; (1H-インドールー5ーイル)ー [6-(2-ピリジン-2-イルービニル)ーキナゾリ ン-4-イル]-アミン;(1H-インドール-5-イ ル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-3-イルーキナ ゾリン-4-イル)ーアミン;(3-エチニルーフェニ ル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-2-イルーキナ ゾリン-4-イル)-アミン: (1H-インドール-5 ーイル) - (7-メトキシー6-ピリジン-2-イルー キナゾリン-4-イル)ーアミン;(3-ブロモーフェ ニル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-2-イルーキ ナゾリン-4-イル)ーアミン;4-(1H-インドー ルー5ーイルアミノ) ー6ーピリジンー3ーイルーキナ ゾリン-7-オール; (1H-インドール-5-イル) - (7-メトキシー6-ピリジン-2-イルエチニルー キナゾリン-4-イル) -アミン: (1H-インドール  $-5-4\nu) - [7-(2-x)+5-x)-6$ ーピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル]ーアミ ン; (1H-インドールー5-イル) - {7-メトキシ -6-[2-(4-メトキシーフェニル)-ビニル]-キナゾリン-4-イル}-アミン; {6-[2-(3, 4-ジメトキシーフェニル) ービニル] -7-メトキシ ーキナゾリン-4-イル}-(1H-インドール-5-イル) -アミン; (4-{2-[4-(1H-インドー ルー5ーイルアミノ) -7ーメトキシーキナゾリンー6 ーイル]ービニル}ーフェニル)ーメタノール; (6-[2-(4-アミノーフェニル)ービニル]-7-メト キシーキナゾリン-4-イル - (1 H-インドールー 5-イル) -アミン; (1H-インドール-5-イル) - 「7-メトキシー6-(2-ピラジン-2-イルービ ニル) -キナゾリン-4-イル] -アミン; (1H-イ ンドールー5ーイル)ー {7ーメトキシー6ー[2-(6-メチル-1-オキシーピリジン-3-イル)ービ ニル] ーキナゾリンー4ーイルトーアミン: (6- {2 - [4-(1-アミノーエチル)-フェニル]ービニ ル} - 7-メトキシーキナゾリン-4-イル) - (1H -インドール-5-イル)-アミン; (1H-インドー ルー5ーイル) - [6-(2-ピリジン-2-イルービ ニル) ーキナゾリンー4ーイル] ーアミン; (1Hーイ ンドールー5ーイル) - [7-メトキシー6-(6-メ トキシーピリジンー3ーイル)ーキナゾリンー4ーイ

【0012】式Iの他の化合物の例は以下のものであ る: {6-[3-(ベンジルーメチルーアミノ)ープロ プー1-イニル] ーキナゾリンー4-イル} ー(1H-インドールー5ーイル)ーアミン;(3-エチニルーフ ェニル) – (6 –ピリジン–2 – イルエチニルーキナゾ リン-4-イル)ーアミン; (1H-インドールー5-イル) - (6-ピリジン-2-イルエチニルーキナゾリ ン-4-イル) -アミン; (1H-インドールー5-イ ル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-2-イルエチニ ルーキナゾリンー4ーイル)ーアミン;(3-エチニル ーフェニル) - (6ーピリジン-2-イルーキナゾリン -4-イル)-アミン:(3-エチニル-フェニル)-[6-(4-メチルスルファニル-フェニル)ーキナゾ リン-4-イル]ーアミン;(3-エチニルーフェニ ル) - [6-(4-トリフルオロメチル-フェニル) -キナゾリン-4-イル] -アミン; (3-エチニル-フ ェニル) - (7-メトキシー6-フェニルーキナゾリン -4-イル)-アミン:(3-エチニルーフェニル)-(7-メトキシー6-ピリジン-3-イルーキナゾリン -4-イル)-アミン;(3-エチニル-フェニル)-(7-メトキシ-6-ピリジン-2-イルーキナゾリン -4-イル)-アミン:(3-ブロモーフェニル)-(6-ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イル)ー アミン; 2-[4-(1H-インドール-5-イルアミ ノ) -7-メトキシーキナゾリン-6-イル] -安息香 酸エチルエステル:2-[4-(3-エチニルーフェニ ルアミノ) -7-メトキシーキナゾリン-6-イル] -安息香酸エチルエステル; 4-[4-(1H-インドー ルー5-イルアミノ) -7-メトキシーキナゾリン-6 -イル] -安息香酸エチルエステル; 4-(1H-イン ドールー5ーイルアミノ) ー6ーピリジンー3ーイルー キナゾリン-7-イル)-アミン:(1H-インドール  $-5-4\nu$ ) - [7-(2-x)++y-x) - 6 ーピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル)ーアミ ン: (3-エチニルーフェニル) - (6-p-トリルー キナゾリン-4-イル)-アミン;(3-エチニルーフ ェニル) - (6-フェニルーキナゾリン-4-イル) -アミン; (3-エチニルーフェニル) - [6-(4-メ チルスルファニルーフェニル) ーキナゾリンー4ーイ ル] -アミン: (3-エチニル-フェニル) - [6-(4-トリフルオロメチルーフェニル) ーキナゾリンー 4-イル] -アミン; [6-(4-クロローフェニル)

ーキナゾリン-4-イル]-(3-エチニル-フェニ  $(\mu)$  -アミン: 4-(6-200-2, 3-ジヒドロー)インドールー1ーイル] -6-フェニルーキナゾリン; (3-エチニルーフェニル) - (7-メトキシー6-フ ェニルーキナゾリンー4ーイル)ーアミン;4-(6-クロロー2, 3-ジヒドローインドールー1ーイル]ー 7-メトキシー6-フェニルーキナゾリン; (3-オキ サゾール-5-イル-フェニル)-(6-ピリジン-3 -イルーキナゾリン-4-イル)-アミン; (1H-イ ンドール-5-イル) - [6-(2-ピリジン-4-イ ルーエチル)ーキナゾリンー4ーイル]ーアミン: (1 H-インドール-5-イル)-(6-フェニルエチニル ーキナゾリン-4-イル)-アミン; (1H-インドー ルー5ーイル)ー(7ーメトキシー6ーピリジンー3ー イルーキナゾリン-4-イル)ーアミン: (3-エチニ ルーフェニル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-3-イルーキナゾリンー4ーイル)ーアミン;4-[4-(1H-インドール-5-イルアミノ) ーキナゾリンー 6-イル] - 安息香酸エチルエステル; 2-[4-(3 -エチニル-フェニルアミノ) -キナゾリン-6-イ ル] - 安息香酸エチルエステル: 2- [4-(1H-イ ンドール-5-イルアミノ) -キナゾリン-6-イル] -安息香酸エチルエステル: (3-エチニルーフェニ ル) - (6-ピリジン-2-イルエチニルーキナゾリン  $-4-4\nu$ ) -752;  $(1H-4)^{2}\nu-5-4$ ル) - (6-ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イ ル)ーアミン;(3ーブロモーフェニル)ー(6ーピリ ジン-2-イルーキナゾリン-4-イル)ーアミン; (1H-4)V-10-5-4(6-4)V-2ーイルエチニルーキナゾリンー4ーイル)ーアミン;2 - [4-(1H-インドール-5-イルアミノ)-7-メトキシーキナゾリンー6-イル]-安息香酸エチルエ ステル: 2-[4-(3-エチニル-フェニルアミノ) -7-メトキシーキナゾリン-6-イル]-安息香酸工 チルエステル; 4-[4-(1H-インドール-5-イ ルアミノ) -7-メトキシーキナゾリン-6-イル] -安息香酸エチルエステル; (1H-インドール-5-イ ル) - (7-メトキシ-6-スチリル-キナゾリン-4 ーイル)ーアミン; (1H-インドールー5ーイル)ー {7-メトキシー6ー[2-(3-ニトローフェニル) ービニル]ーキナゾリンー4ーイル}ーアミン: {6-[2-(4-ベンジルオキシ-3-メトキシーフェニ ル)ービニル]ーフーメトキシーキナゾリンー4ーイ  $|w| - (1H - 4\nu F - w - 5 - 4w) - r \ge v$ ; (1) H-インドール-5-イル) - [7-メトキシ-6-(2-ピリジン-2-イルービニル) -キナゾリン-4 -イル]-アミン:(1H-インドール-5-イル)-{7-メトキシ-6-[2-(5, 5, 8, 8-テトラ メチルー5, 6, 7, 8ーテトラヒドローナフタレンー 2-イル)ービニル]ーキナゾリン-4-イル}ーアミ ン: N- (4-{2-[4-(1H-インドール-5-イルアミノ) -7-メトキシーキナゾリン-6-イル] ービニル } -2-ニトローフェニル) ーアセトアミド: (6-[2-(3,5-ジメトキシーフェニル)ーピニ ル] -7-メトキシーキナゾリン-4-イル - (1H -インドールー5-イル) -アミン; (4-{2-[4 - (1H-インドール-5-イルアミノ) - キナゾリン -6-イル]ービニル}ーフェニル)ーアミン;(1H ーインドールー5ーイル)ー[6-(2-ピラジン-2 ーイルービニル)ーキナゾリンー4ーイル]ーアミン: 5- [4-(1H-インドール-5-イルアミノ)-キ ナゾリン-6-イル]-1H-ピリジン-2-オン: (1H-インドールー5-イルー5ーイル) - [7-メ トキシー6ー(6ーメチルーピリジン-3ーイル)ーキ ナゾリン-4-イル]-アミン:5-[4-(1H-イ ンドールー5-イルアミノ) -7-メトキシーキナゾリ ン-6-イル] -ニコチンアミド; 5-[4-(1H-インドールー5ーイルアミノ) -7-メトキシーキナゾ リン-6-イル] -ニコチノニトリル; 5-[4-(1 H-インドール-5-イルアミノ)-7-メトキシーキ ナゾリンー6ーイル]ーピリジンー3ーイルーメタノー  $\nu: 5 - [4 - (1H - 1) - 1] - 1$ - 7 - メトキシーキナゾリン-6 - イル] - ニコチン酸 メチルエステル; (1 H-インドールー5-イル) -(7-メトキシー6-キノリン-3-イルーキナゾリン -4-イル) -アミン: [6-(6-アミノーピリジン -3-イル) -7-メトキシーキナゾリンー4ーイル] - (1H-インドール-5-イル)-アミン; [6-(6-ジメチルーピリジン-3-イル)-7-メトキシ ーキナゾリン-4-イル]-(1H-インドール-5-イル) -アミン; 5-(6-ピリジン-3-イルーキナ ゾリンー4ーイルアミノ)ー1、3ージヒドローインド  $-\mu - 2 - 3\tau$ :  $(1H - 4\tau) = -4\tau$ (7-メトキシー6-ピラジン-2-イルーキナゾリン  $-4-4\nu$ ) -752; (1H-4)7-4-5-4ル) ~ [7-メトキシー6~(6-メチルーピラジンー 2-イル) -キナゾリン-4-イル] -アミン; [6-(6-アミノーピラジン-2-イル)-7-メトキシー キナゾリン-4-イル 1-(1H-インドール-5-イ ル)ーアミン:および(1H-インドールー5ーイル) - [6-(2-ピラジン-2-イルービニル)ーキナゾ リン-4-イル]-アミン。

【0013】本発明はまた、ヒトを含めた哺乳動物においてタンパク質チロシンキナーゼ(たとえば上皮増殖因子受容体チロシンキナーゼ)の突然変異または過剰発現により起こる異常な細胞増殖を阻止する方法であって、そのような阻止を必要とする哺乳動物にタンパク質チロシンキナーゼの阻害に有効な量の式 I の化合物またはその薬剤学的に許容しうる塩を投与することを含む方法に関する。

【0014】本発明はまた、ヒトを含めた哺乳動物においてタンパク質チロシンキナーゼ(たとえば上皮増殖因子受容体チロシンキナーゼ)の突然変異または過剰発現により起こる異常な細胞増殖を阻止するための薬剤組成物であって、タンパク質チロシンキナーゼの阻害に有効な量の式 I の化合物またはその薬剤学的に許容しうる塩、および薬剤学的に許容しうるキャリヤーを含む組成物に関する。

【〇〇15】本発明はまた、ヒトを含めた哺乳動物において、過剰増殖性の障害または状態、たとえば悪性または良性の腫瘍、他の過形成状態、たとえば皮膚の良性過形成(たとえば乾癬)および前立腺の良性過形成(たとえば良性前立腺肥大(BPH))、白血病ならびにリンパ球悪性疾患(1ymphoidmalignancies)を治療または予防を必要とする哺乳動物にそのような障害または状態の予防または治療に有効な量の式 I の化合物もしくはその薬剤学的に許容しうる塩を投与することを含む方法に関する。

【0016】本発明はまた、ヒトを含めた哺乳動物において、過剰増殖性の障害または状態、たとえば悪性または良性の腫瘍、他の過形成状態、たとえば皮膚の良性過形成(たとえば乾癬)および前立腺の良性過形成(たとえば良性前立腺肥大)、白血病ならびにリンパ球悪性疾患を治療または予防するための薬剤組成物であって、そのような障害または状態の予防または治療に有効な量の式Iの化合物もしくはその薬剤学的に許容しうる塩、および薬剤学的に許容しうるキャリヤーを含む組成物に関する。

【〇〇17】本発明はまた、ヒトを含めた哺乳動物において、過剰増殖性の障害または状態、たとえば悪性または良性の腫瘍、他の過形成状態、たとえば皮膚の良性過形成(たとえば乾癬)および前立腺の良性過形成(たとえば良性前立腺肥大)、白血病ならびにリンパ球悪性疾患を治療または予防するための方法であって、そのような治療または予防を必要とする哺乳動物にタンパク質チロシンキナーゼの阻害に有効な量の式 I の化合物またはその薬剤学的に許容しうる塩を投与することを含む方法に関する。

【0018】本発明はまた、ヒトを含めた哺乳動物において、過剰増殖性の障害または状態、たとえば悪性または良性の腫瘍、他の過形成状態、たとえば皮膚の良性過形成(たとえば乾癬)および前立腺の良性過形成(たとえば良性前立腺肥大)、白血病ならびにリンパ球悪性疾患を治療または予防するための組成物であって、タンパク質チロシンキナーゼの阻害に有効な量の式 I の化合物またはその薬剤学的に許容しうる塩、および薬剤学的に許容しうるキャリヤーを含む組成物に関する。

【0019】式 I の化合物およびその薬剤学的に許容し うる塩で予防または治療できる良性増殖性障害の例は、 乾癬、良性前立腺肥大および再狭窄である。

【0020】本明細書中で用いる"アルキル"という用語には、別途指示しない限り直鎖、分枝鎖もしくは環状部分、またはその組合わせをもつ飽和一価炭化水素基が含まれる。

【0021】本明細書中で用いる"ハロ"という用語は、別途指示しない限りクロロ、フルオロ、ブロモまたはヨードを意味する。

【0022】本明細書中で用いる"1個またはそれ以上 の置換基"という用語は、1個から、有効な結合部位の 数に基づいて可能な最大個数までの置換基を意味する。 【0023】塩基性である式 I の化合物は、種々の無機 酸および有機酸との多様な塩類を形成することができ る。そのような式 I の塩基性化合物と薬剤学的に許容し うる酸付加塩を形成するために使用できる酸は、無毒性 の酸付加塩、すなわち薬理学的に許容しうるアニオンを 含有する塩類を形成する酸、たとえば以下のものであ る:塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硝酸塩、 硫酸塩、硫酸水素塩、リン酸塩、酸性リン酸塩、イソニ コチン酸塩、酢酸塩、乳酸塩、サリチル酸塩、クエン酸 塩、酸性クエン酸塩、酒石酸塩、パントテン酸塩、酒石 酸水素塩、アスコルビン酸塩、コハク酸塩、マレイン酸 塩、ゲンチシン酸塩、フマル酸塩、グルコン酸塩、グル クロン酸塩、サッカリン酸塩、ギ酸塩、安息香酸塩、グ ルタミン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸 塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩 およびパモエート [1,1′-メチレン-ビス-(2-ヒドロキシー3ーナフテン酸塩)]。

【0024】酸性である式1の化合物は、薬剤学的に許容しうる種々のカチオンと塩基塩を形成できる。そのような塩類の例には、アルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩、特にナトリウム塩およびカリウム塩が含まれる。

【0025】式Iの化合物はキラル中心を含む場合があり、したがって種々の鏡像異性体形で存在することがある。本発明は式Iの化合物のすべての光学異性体(たとえば鏡像異性体およびジアステレオマー)および他の立体異性体、ならびにそのラセミ混合物その他の混合物に関する。

【 0 0 2 6 】前記の式 I には、 1 個またはそれ以上の水 素原子または炭素原子がその同位体で置換された点以外 は表記のものと一致する化合物が含まれる。そのような 化合物は代謝の薬力学的試験や結合アッセイ法における 研究や診断の道具として有用である。

【0027】本発明方法による式 I の化合物で治療できる患者には、たとえば下記を伴うと診断された患者が含まれる:肺癌、骨癌、膵癌、皮膚癌、頭頸部癌、皮膚もしくは眼内の黒色腫、子宮癌、卵巣癌、直腸癌、肛門領域の癌、胃癌、結腸癌、胸部癌、婦人科腫瘍(たとえば子宮肉腫、卵管癌、子宮内膜癌、子宮頸癌、膣癌または

外陰部癌)、ホジキン病、食道癌、小腸癌、内分泌系の 癌(たとえば甲状腺、上皮小体または副腎の癌)、軟組 織の肉腫、尿道癌、陰茎癌、前立腺癌、慢性もしくは急 性の白血病、小児充実性腫瘍、リンパ球性リンパ腫、膀 脱癌、腎臓もしくは尿管の癌(たとえば腎細胞癌、腎盂 癌)、または中枢神経系の腫瘍(たとえば原発性中枢神 経系リンパ腫、脊髄腫瘍、脳幹神経豚腫または下垂体腺 腫)。

【0028】本発明方法による式 I の化合物およびそれらの薬剤学的に許容しうる塩類で治療できる患者には、前記のような異常な細胞増殖を伴う患者も含まれる。 【0029】本発明はまた、次式の化合物に関する: 【化6】

$$(Q^1)_m$$
  $NH$ 

式中、Ar、 $Q^I$ 、m、 $R^I$ およびnは前記に定めたものであり、ただし $Q^I$ 中のAr基はフェニルではあり得ない。これらの化合物は式Iの化合物の合成に際して中間体として有用である。

【0030】式 I の化合物は以下の記載に従って製造できる。以下の反応経路および説明において、Z、A、Q  $^1$ 、 $Q^2$ 、Ar、X、Y、 $R^1$   $\sim$   $R^7$ 、m、n、o、p および q ならびに式 I は前記に定めたものである。

[0031]

【化7】

#### 反応経路1

II | 1. 活性化 | 2. ZH

[A (X が不在 )

【化8】

(12)

特開平10-152477

反応経路 2

【化9】

11

(13)

特開平10-152477

## 反応経路3

111

【化10】

(14)

特開平10-152477

## 反応経路4

【化11】

(15)

特開平10-152477

## 反応経路 5

$$(R^2)_q$$
 $Sn(C_4H_9)_3$ 
 $VII$ 
 $(q : 0 \sim 3)$ 
 $R^{\dagger}$ 
 $R^{\dagger}$ 

【化12】

(16)

特開平10-152477

## 反応経路 6

$$(R^{2})_{q} = I = \frac{(t-C_{4}H_{q})Li}{2nCl_{2}}$$

$$VIII = IX$$

$$(R^{1})_{n}$$

$$III$$

$$(R^{1})_{n}$$

$$IIB$$

$$Ar = (R^{2})_{q} = I$$

【化13】

(17)

特開平10-152477

X

## 反応経路 7

П

ΙB

(X は $C_2$ アルケンまたは $C_2$ アルキン) 【化14】

#### 反応経路8

ΧI



【化15】

#### 反応経路9

Ar 
$$(R^1)_n$$
  $(R^1)_n$ 

反応経路1はXが存在しない式Iの化合物の合成を示す。これらの化合物を反応経路1および本明細書全体において"式IAの化合物"と呼ぶ。反応経路1に示すように、それらの化合物は最終生成物においてキナゾリン環の位置"4"、すなわちZが結合している位置にオキソをもつ類似化合物から製造される。たとえば式IAの化合物(それらはすべて、キナゾリノン環に直接に結合したQ1のアリールまたはヘテロアリール部分を含む)は、オキソ基を置換基Zに変換する前にキナゾリノン核に1または2個のQ1基を付加することにより形成される。

【0032】反応経路1を参照すると、式11のキナゾ リノンをまず活性剤と、約60~約120℃の温度、好 ましくは還流温度で反応させることによって活性化し、 次いで式ZHの試薬を添加する。適切な活性剤の例は以 下のものである:塩化メチレン溶剤中のトリフェニルホ スフィンポリマー/四塩化炭素:オキシ塩化リン(PO C13) (そのまま); ピリジン、ルチジンその他のア ミン塩基の存在下におけるPOCl3: 五塩化リン(P Cl<sub>5</sub>);塩化オキサリル(COCl)<sub>2</sub>、DMS触媒を 使用; または塩化チオニル (SOC 12) (そのま ま)。Z含有試薬との反応は一般にC1~C6アルコール 系溶剤、好ましくはイソプロパノール中で、密閉した試 験管内において約68~約120℃、好ましくは約12 O℃の温度で行われる。Z含有試薬を添加する前に、一 般に活性化工程からの溶剤を回転蒸発器により除去する か、または活性剤がトリフェニルホスフィンポリマー/ 四塩化炭素である場合は沪過により除去する。

【0033】式 I I の化合物は反応経路2の記載に従っ て製造できる。反応経路2を参照すると、式 I I I の化 合物をパラジウム(II)触媒および無機塩基の存在下 で式IVの化合物と反応させる。アリール基またはヘテ ロアリール基とキナゾリノン核の "6" または "7" と の間に結合を形成するこの反応は、一般にトルエン、ベ ンゼンまたはC1~C4アルコールなどの溶剤中でほぼ室 温からほぼ反応混合物の還流温度までの温度において行 われる。この反応は還流温度で行うのが好ましい。使用 できる触媒の例は、パラジウムジフェニルホスフィンブ タンジクロリド、ビス (トリフェニルホスフィン)パラ ジウム、酢酸パラジウム、およびパラジウムテトラキス トリフェニルホスフィンである。使用できる無機塩基の 例は水素化ナトリウム、炭酸ナトリウムまたはカリウ ム、および水酸化ナトリウムまたはカリウムである。以 上の操作はキナゾリノン核に第2のAr基を付加するた めにも採用できる(すなわち置換基Arが位置 "6" お よび"7"の両方に結合した式 I I の化合物を製造する ために)。

【0034】式 I I I の化合物は、反応経路3の記載に 従って以下により得られる:式Vの化合物を塩化ヨウ素 (IC1)と、濃塩酸水溶液およびエタノール中で約-40℃から約20℃の温度において反応させて、対応す る式VIの化合物を形成する。得られた式VIの化合物 を、次いでホルムアミド溶剤中において約120~約1 80℃の温度でHC(=O)NH<sub>2</sub>と反応させることに より、目的とする式IIIの出発物質に変換できる。 【0035】反応経路4および5はそれぞれ、Arがピ リジルである式IVおよびIIの化合物の製造方法を示 す。同様な方法を用いて、Arが他のヘテロアリール基 を表す対応する式 I I および I V の化合物を製造でき る。反応経路4を参照すると、式VIにおいてqが0、 1、2または3である化合物をヘキサブチルジスズ  $((C_4H_9)_3SnSn(C_4H_9)_3)$  と、パラジウムテ トラキストリフェニルホスフィンの存在下に極性非プロ トン溶剤、たとえばテトラヒドロフラン(THF)、ジ オキサン、ジメチルホルムアミド (DMF) またはエー テル、好ましくはTHF、またはトルエン中において、 約20℃から反応混合物の還流温度までの温度、好まし くはほぼ還流温度で反応させる。次いでこうして形成さ れた式VIIの化合物をまずn-ブチルリチウムおよび ホウ酸トリメチル (B (OCH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>) またはホウ酸トリ イソプロピル(B(OCH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)<sub>3</sub>)と反応さ せ、次いで塩酸と反応させる。この反応は反応経路4に 示すように式VIの化合物を対応する式IVAの化合物 に直接に変換するために採用できるが、一般に極性非プ ロトン溶剤、たとえばTHF、ジオキサン、エーテル、 DMFまたはグライム(glyme)、好ましくはTH Fまたはエーテル中において、約-100℃から約-4

0℃、好ましくは約-78℃の温度で行われる。

【0036】反応経路5を参照すると、式VIIにおいて qが0、1、2または3である化合物を式IIIの化合物と反応させて、式IIAにおいて置換または非置換 ピリジル基がキナゾリノン核に直接に結合した目的化合物を製造する。一般にこの反応は、パラジウム(0)触媒、たとえばパラジウムテトラキストリフェニルホスフィンの存在下に、極性非プロトン溶剤、たとえばTHF、ジオキサン、エーテル、グライムまたはDMF、好ましくはTHF中において、約20℃から反応混合物の還流温度までの温度、好ましくはほぼ還流温度で行われる。以上の操作は第2のAr基をベンゾ環の位置"6"または"7"に付加するためにも採用できる。

【0037】反応経路6には、フェニルまたはナフチル基をキナゾリノン核のベンゾ部分に結合させるために好ましい方法を示す。この方法によれば、この式 I Xの亜鉛置換A r基は、式 V I I I のトリブチルスズ置換A r基とは異なり、式 I I I の化合物のヨウ素置換基と結合する。式 I Xの亜鉛誘導体は対応する式 V I I I の化合物をトリブチルリチウムおよび二塩化亜鉛と、約−100℃から約−40℃、好ましくは約−78℃の温度で反応させることにより形成される。この反応に好ましい溶剤はTHFおよびエーテルであるが、他の極性非プロトン溶剤、たとえばD M F またはジオキサンも使用できる。以上の操作は第2のA r基をベンゾ環の位置 "6"または"7"に付加するためにも採用できる。

【0038】式IにおいてXがC2アルケンまたはC2ア ルキンである化合物は、反応経路7に示したように製造 できる。 反応経路 7 および本明細書全体において式 1 B の化合物と呼ぶこれらの化合物は、各Ar置換基とキナ ゾリノン環のベンゾ部分の間にアルケニル、アルキニル またはアルキニルーY連結基を含む。この方法によれ ・ば、乙置換基はAr置換基(1個またはそれ以上)を付 加する前に付加される。この反応経路に示した最初の反 応、すなわち式IIIの化合物から式Xの化合物への変 換は、式IIの化合物から式IAの化合物の形成に関し て反応経路1に示して前記に述べたものと同じ操作法で 達成される。乙置換基をキナゾリン環の位置"4"に付 加したのち、式Xの化合物をAr-Y-XHの化合物 (XはC2アルケンまたはC2アルキンである)と反応さ せて、式IBの目的化合物を形成する。この操作法のこ れら2変法の例をそれぞれ反応経路8と9に示す。

【0039】Xが一CH=CH-または一C≡Cーである式Ar-Y-XHの出発物質は市販されているか、または当業者に周知の文献方法で製造できるか、または式ArBrの化合物を式XSnBu₃の化合物(Buはブチルである)と、トルエンまたはベンゼン溶剤中でパラジウムジフェニルホスフィンブタンジクロリドの存在下に還流することにより製造できる。

【0040】式ZHの出発物質は市販されているか、ま

たは当業者に周知の文献方法で、もしくは米国を指定国とし、1995年6月7日に出顧された国際特許出願公開PCT/IB95/07881号に記載された方法で製造できる。この特許出願全体が本明細書に参考として含まれる。

【0041】その合成法が上記に詳述されていない出発 物質は市販されているか、または当業者に周知の文献方 法で製造できる。

【0042】以上の実験の節に詳述されていない式 I の 化合物の製造は前記の反応を組み合わせて行うことがで き、これは当業者に周知であろう。

【0043】前記の反応経路 $1\sim9$ に記載し、または表示したそれぞれの反応において、圧力は別途指示しない限り厳密ではない。約 $0.5\sim$ 約5気圧の圧力が一般に許容され、周囲圧力、すなわち約1気圧が簡便さの点で好ましい。

【0044】塩基性である式 [ の化合物は種々の無機酸 および有機酸と多様な塩類を形成しうる。それらの塩類 は動物投与用として薬剤学的に許容しうるものでなけれ ばならないが、実際には式Iの化合物をまず薬剤学的に 許容し得ない塩として反応混合物から単離し、次いでこ れをアルカリ性試薬で処理することにより再び遊離塩基 に簡単に変換したのち、この遊離塩基を薬剤学的に許容 しうる酸付加塩に変換することが望ましい場合が多い。 本発明の塩基性化合物の酸付加塩は、塩基性化合物を実 質的に当量の選択された鉱酸または有機酸で、水性溶剤 中、またはメタノールもしくはエタノールなどの好適な 有機溶剤中で処理することにより、容易に調製される。 溶剤を慎重に蒸発させると、目的とする固体塩が容易に 得られる。目的とする酸塩は有機溶剤中の遊離塩基の溶 液から、この溶液に適切な鉱酸または有機酸を添加する ことにより沈殿させることもできる。

【0045】酸性である式 I の化合物は薬理学的に許容 しうるカチオンと塩基塩を形成しうる。それらの塩類の 例には、アルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩、特 にナトリウム塩またはカリウム塩が含まれる。これらの 塩類はすべて常法により調製される。薬剤学的に許容し うる本発明の塩基塩を調製するための試薬として用いる 塩基は、式Iの酸性化合物と無毒性の塩基塩を形成しう るものである。それらの無毒性塩基塩には、ナトリウ ム、カリウム、カルシウムおよびマグネシウムなどの薬 剤学的に許容しうるカチオンから誘導されるものが含ま れる。これらの塩類は、対応する酸性化合物を、目的と する薬理学的に許容しうるカチオンを含有する水溶液で 処理し、次いで得られた溶液を好ましくは減圧下で蒸発 乾固することにより、容易に調製できる。あるいはそれ らは、比較的低級のアルカノール中における酸性化合物 の溶液と目的とするアルカリ金属アルコキシドを混合 し、次いで得られた溶液を上記と同じ方法で蒸発乾固す ることによっても調製できる。いずれの場合も、確実に 反応を完結させかつ最大収率の最終目的生成物を得るた めに、化学量論的量の試薬を用いるのが好ましい。 【0046】本発明の有効化合物はerbB族のオンコ ジーン性およびプロトオンコジーン性タンパク質チロシ ンキナーゼ、たとえば上皮増殖因子受容体(EGF R)、erbB2、HER3またはHER4の有効な阻 害薬であり、したがってそれらはすべて哺乳動物、特に ヒトにおいて増殖阻害薬 (たとえば制癌薬) として用い るのに適している。特に、本発明の化合物はヒトの多様 な過剰増殖性障害、たとえば肝臓、腎臓、膀胱、胸部、 胃、卵巣、結腸直腸、前立腺、膵臓、肺、外陰部、甲状 腺の悪性および良性の腫瘍、肝癌、肉腫、グリア芽細胞 腫、頭頸部癌、ならびに他の過形成状態、たとえば皮膚 の良性過形成 (たとえば乾癬) および前立腺の良性過形 成(BPH)の予防および治療に有用である。さらに、 本発明の化合物は広範な白血病およびリンパ球悪性疾患

【0047】本発明の有効化合物は、種々のタンパク質チロシンキナーゼに関連する異常な発現、リガンド/受容体相互作用、または活性化もしくはシグナル発生事象が関係する他の障害の治療にも有用であろう。そのような障害には、erbBチロシンキナーゼの異常な機能、発現、活性化またはシグナル発生が関係するニューロン性、グリア性、神経膠星状細胞性、視床下部性、ならびに他の腺性、マクロファージ性、上皮性、支質性および胞胚腔性のものが含まれるであろう。さらに式Iの化合物は、式Iの化合物により阻止される確認および未確認チロシンキナーゼが関係する炎症性、血管原性および免疫学的障害にも療法上有用であろう。

に対して活性をもつと期待される。

【0048】本発明の有効化合物がインビトロで受容体 チロシンキナーゼ(したがってそれに伴う増殖性反応、 たとえば癌)を阻害する活性は、以下の方法で測定でき る。

【0049】有効化合物のインビトロ活性は、対照と比 較して被験化合物が、外因性基質(たとえばLys3-ガストリンまたはpolyGluTyr(4:1)ラン ダムコポリマー(I. Posner et al., J. Biol. Chem. 267(29), 20638 -47(1992)))のチロシン上における上皮増殖 因子受容体キナーゼによるリン酸化を阻害する程度によ り測定できる。A431細胞(アメリカン・タイプ・カ ルチャー・コレクション、マリーランド州ロックビル) からG. N. Gill, W. Weber, Method s in Enzymology 146,82-88 (1987)の方法に従ってアフィニティー精製した可 溶性ヒトEGF受容体 (EGFR) (96ng)を採取 し、ミクロ遠心管中でEGF (2μg/ml)とともに リン酸化緩衝液+バナジウム酸塩(PBV:50mM HEPES, pH7. 4;125mM NaCl;24  $mMMgCl<sub>2</sub>;100 \mu Mオルトバナジウム酸ナトリ$ 

ウム)中において(合計容量10μ1)、室温で20~ 30分間プレインキュベートする。 ジメチルスルホキシ ド(DMSO)に溶解した被験化合物をPBV中に希釈 し、10μlをEGFR/EGF配合物と混合し、30 ℃で10~30分間インキュベートする。20µ1の³³ P-ATP/基質配合物 (120μM Lys<sub>3</sub>-ガス トリン (アミノ酸の一文字表記法での配列、KKKGP WLEEEEEAYGWLDF);50mM HEPE S, pH7. 4;  $40\mu M$  ATP;  $2\mu Ci$  r-[33 P] -ATP) をEGFR/EGF配合物に添加する ことによりリン酸化反応を開始し、室温で20分間イン キュベートする。10 µ l の停止溶液 (0.5M ED TA、pH8:2mM ATP)および6μ1の2N HC1を添加することにより反応を停止する。これらの 試験管を14,000 rpm、4℃で10分間遠心分離 する。ピペットで各試験管から35μ1の上清を2.5 cmの円形ワットマン (Whatman) P81 沪紙に 乗せ、素材を5%酢酸中で4回洗浄し(1回当たり1リ ットル)、次いで風乾する。これにより基質は沪紙に結 合し、遊離ATPは洗浄に際して除去される。取り込ま れた[33P]を液体シンチレーション計数により測定す る。基質 (たとえばLys3-ガストリン) 不在下での 取り込みをすべての値からバックグラウンドとして差し 引き、被験化合物を含有しない対照に対する阻害率%を 計算する。

【0050】一連の被験化合物用量で実施したこのようなアッセイ法により、EGFRキナーゼのインビトロ阻害に関するおおまかな  $IC_{50}$ 値を判定することができる。上記の方法で試験した式 I の化合物は0.0001  $\sim 30 \mu$  Mの  $IC_{50}$  値を示した。

【〇〇51】本発明の有効化合物のインビボでの活性 は、対照と比較して被験化合物が腫瘍の増殖を阻止する 程度により判定できる。種々の化合物の腫瘍増殖阻止効 果は、Corbett, T. H. et al. "化学療 法アッセイのためのマウスでの移植可能な結腸癌の発生 における腫瘍誘導関係;発癌物質の構造に関する説明付 \*", Cancer Res., 35, 2434-24 39 (1975)、およびCorbett, T. H. e t al. "実験療法のためのマウス結腸腫瘍モデ N", Cancer Chemother. Rep. (Part 2), 5, 169-186 (1975)の方 法をわずかに変更したものに従って測定された。0.1 OmlのRPMI 1640に懸濁した1×106個の 対数増殖期の培養腫瘍細胞(ヒトMDA-MB-468 胸部癌細胞またはヒトHN5頭頸部癌細胞)を皮下注射 することにより、腫瘍を左側腹部に誘導する。腫瘍が触 知可能(直径2~3 cm)になるのに十分な期間が経過 したのち、被験動物 (無胸腺マウス)を有効化合物 (D MSO中に一般に50~100mg/mLの濃度で溶解 したのち、食塩液に1:9に希釈するか、または0.9

%食塩液中の0.1%プルロニック(Pluronic、登録商標)P105に1:9希釈することにより調製)により腹腔内(ip)または経口(po)投与経路で1日2回(すなわち12時間毎)、連続5日間処理する。抗腫瘍効果を判定するために、ベルニエ(Vernier)カリパスで腫瘍の2直径を測定し(mm)、Geran、R.I.、et al. "動物腫瘍および他の生物学的系に対して有効な化学物質および天然産物をスクリーニングするためのプロトコール"第3版、CancerChemother、Rep.、3、1-104(1972)の方法に従って、以下の方程式を用いて腫瘍の大きさ(mg)を計算する:

腫瘍重量=(長さ×[幅]<sup>2</sup>)/2

結果を以下の方程式に従って阻害率%として表示する: 阻害率(%)=(対照腫瘍重量-被験腫瘍重量)/対照 腫瘍重量×100%

腫瘍を移植した側の側腹部は種々の化学療法薬について 再現性のある用量/応答効果を示し、この測定方法(腫 瘍直径)は腫瘍増殖速度を評価するための信頼性のある 方法である。本明細書の実施例の表題化合物、すなわち 式 I の化合物はすべて、上記方法でアッセイした場合に 1 0 μ Mで 5 0%より高い阻害値を示した。

【0052】本発明の有効化合物の投与は、これらの化 合物を作用部位(たとえば癌細胞)へ送達できるいかな る方法でも行うことができる。これらの方法には、経口 経路、十二指腸経路、非経口注射(静脈内、皮下、筋肉 内、血管内、または注入)、局所投与などが含まれる。 【0053】本発明の有効化合物の投与量は、処置され る対象、障害または状態の程度、投与速度、および処方 する医師の判断に依存する。しかし有効量は、1回量ま たは分割量として約0.001~約100mg/kg体 重/日、好ましくは約1~約35mg/kg/日であ る。70kgのヒトについては、これは約0.05~約 7g/日、好ましくは約0.2~約2.5g/日であろ う。場合により上記範囲の下限より低い量がきわめて適 切なこともあり、一方ではさらに多量を用いても有害な 副作用が起こらないこともある。ただしそのような多量 は1日かけて投与するために、まずいくつかの少用量に 分割される。

【0054】薬剤組成物は、たとえば経口投与に適した 錠剤、カプセル剤、丸剤、散剤、持続放出配合物、液 剤、懸濁剤として、非経口注射に適した無菌の液剤、懸 濁剤もしくは乳剤として、局所投与に適した軟膏剤もし くはクリーム剤として、または直腸投与に適した坐剤と しての剤形であってもよい。薬剤組成物は正確な用量の 1回投与に適した単位量剤形であってもよい。薬剤組成 物は一般的な薬剤キャリヤーまたは賦形剤、および有効 成分としての本発明化合物を含有するであろう。さらに 薬剤組成物は他の医薬または薬剤、キャリヤー、佐剤な どを含有してもよい。 【0055】非経口投与剤形の例には、無菌水溶液、たとえばプロピレングリコール水溶液またはデキストロース水溶液中における有効化合物の液剤または懸濁剤が含まれる。そのような剤形は所望により適切に緩衝化されていてもよい。

【0056】好適な薬剤キャリヤーには、不活性な希釈 剤または充填剤、水および種々の有機溶剤が含まれる。 薬剤組成物は所望により付加成分、たとえば矯味矯臭 剤、結合剤、賦形剤などを含有してもよい。たとえば経 口投与のためには、クエン酸など種々の賦形剤を含有す る錠剤を、種々の崩壊剤、たとえばデンプン、アルギン 酸および特定の複合ケイ酸塩、ならびに結合剤、たとえ ば蔗糖、ゼラチンおよびアラビアゴムとともに使用でき る。さらに、滑沢剤、たとえばステアリン酸マグネシウ ム、ラウリル硫酸ナトリウムおよびタルクが錠剤成形の ために有用であることが多い。同様な種類の固体組成物 を充填ゼラチン軟カプセル剤および硬カプセル剤に用い てもよい。そのために好ましい材料には、乳糖および高 分子量ポリエチレングリコールが含まれる。経口投与の ために水性懸濁剤またはエリキシル剤が望ましい場合、 それに含有される有効化合物を種々の甘味料または矯味 **矯臭剤、着色料または色素、および所望により乳化剤ま** たは懸濁化剤、ならびに希釈剤、たとえば水、エタノー ル、プロピレングリコール、グリセリンまたはその組合 わせと組み合わせることができる。

【0057】特定の量の有効化合物を含有する種々の薬剤組成物を調製する方法は既知であるか、または当業者に自明であろう。たとえばRemington s Pharmaceutical Sciences、第15版(1975)、メルク・パブリシング・カンパニー、ペンシルベニア州イースターを参照。

#### [0058]

#### 【実施例】

#### 実施例1

(1H-インドール-5-イル) - (6-ヨードーキナ<sub>ー</sub> ゾリン-4-イル) - アミン

6-ヨード-3H-キナゾリン-4-オン(50g、18.3mmol)を、数滴のDMFを含有する塩化メチレン(CH₂Cl₂)60mL中で撹拌した。このスラリーに塩化オキサリル(6.99g、4.83mL、55.1mmol)を0℃で添加した。反応物を48時間 還流し、次いで真空中で濃縮した。ピリジン(2.9g、2.97mL、36.7mmol)およびセーブチルアルコール(10mL)を添加して4-クロロー6-ヨードーキナゾリンを溶解した。5-アミノインドール(2.9g、22.0mmol)を添加し、反応物を60℃に一夜加熱した。反応混合物をクロロホルム(CHCl₃)で希釈し、ブライン、飽和NaHCO₃水溶液で洗浄し、Na₂SO4で乾燥させた。有機層を真空中で濃縮して黒色の油を得た。この粗生成物をシリカゲル上で

クロマトグラフィー処理して(メタノール2部/塩化メチレン1部(2 $MeOH/CH_2CI_2$ ))、2.998 の白色結晶質生成物を得た。

【0059】融点261℃; LC-MS: 387 (M\*); RP18-HPLC保持時間: 4. 12分。 【0060】実施例2

(1H-インドール-5-イル)-(6-フェニルエチ ニルーキナゾリン-4-イル)-アミン

(1H-インドール-5-イル)-(6-ヨードーキナ ゾリン-4-イル) -アミン (200mg, 0.5mm o1)、1-エチニルベンゼン(158mg, 1.5m mol)、およびジエチルアミン(189mg, 2.5 mmo1)を4mLのDMF中で混和した。ヨウ化銅 (16mg, 0.09mmol) およびピストリフェニ ルホスフィンジクロロパラジウム(18mg,0.02 5mm o 1)を反応物に添加した。反応物を窒素下に密 閉し、アルミニウム箔で包んで60℃に2時間加熱し た。反応物を室温にまで放冷し、クロロホルムで希釈し た。混合物を1N EDTA溶液、飽和炭酸水素ナトリ ウム (NaHCO<sub>3</sub>)水溶液で洗浄し、硫酸ナトリウム (Na2SO4)で乾燥させた。有機層を真空中で濃縮し て褐色の油を得た。この粗生成物をシリカゲル上で2% メタノール/クロロホルムによりクロマトグラフィー処 理して、186mg (定量的収率) の純粋な生成物をそ の遊離塩基として得た。

【0061】黄色の残渣を $CHC1_3$ /MeOHに懸濁し、2当量01N HC1/エーテルを添加した。表題化合物をエーテルで沈殿させて、155mg(69%) を得た

【0062】融点278~287℃(分解); LC-M S:361(M\*); RP18-HPLC保持時間: 5.05分。

#### 【0063】実施例3

6-ヨード-7-メトキシ-3H-キナゾリン-4-オ ン

2-エチルカルボキシー5-メトキシアニリン (アントラニル) (10g, 43mmol)を50mLの水、30mLのエタノールおよび4.3mLの濃塩酸(HC1)に溶解した。この溶液を20℃に冷却した。一塩化ヨウ素の溶液 (7.0g, 43.1mmol,濃HCl7.55mLおよび水27mL中)を5℃で速やかに

7.55mLおよび水27mL中)をうじて盛やかに アニリン溶液に添加した。反応液を一夜撹拌した。反応 液を沪過すると29.5g(96%)の生成物が得ら れ、これをそのまま次の工程に用いた。

【0064】ジメチルホルムアミドジメチルアセタール (59.1g,496mmol)を生成物に添加し、こ の溶液を80℃に14時間加熱した。反応液を真空中で 濃縮し、メタノール(100mL)に溶解し、0℃に冷 却した。この溶液にアンモニアを45分間吹き込んだ。 反応液を室温で一夜撹拌した。6-ヨード-7-メトキ シーキナゾリンが反応物から純粋な生成物(20.9g,84%)として沪過された。

#### 【0065】実施例4

(1H-インドール-5-イル) - (6-ヨード-7-メトキシーキナゾリン-4-イル) - アミン 丸底フラスコ内で6-ヨード-7-メトキシー3H-キナゾリン-4-オン(500mg, 1.65mmol)、トリフェニルホスフィンポリマー(2.75g.3mmol/g)および四塩化炭素(2.53g,16.5mmol)を3mLのジクロロエタン中で混和し、5時間、加熱還流した。5-アミノインドール(686mg,1.65mmol)を混合物に添加し、50℃に一夜加熱した。反応混合物を真空中で濃縮し、残渣をシリカゲル上でクロマトグラフィー処理して(20%MeOH/1%水酸化アンモニウム(NH4OH)/CHC13)、186mg(28%)の生成物を淡黄色固体として得た。

【0066】融点260~267℃; PB-MS:417 (MH\*); RP18-HPLC保持時間:4.28分。

#### 【0067】実施例5

(6-エチニル-7-メトキシーキナゾリン-4-イ ル) - (1H-インドールー5-イル) -アミン。 実施例2の方法に従って、2mLのDMF中の(1H-インドールー5ーイル)- (6-ヨード-7-メトキシ -キナゾリン-4-イル) -アミン (90mg, 0. 1 98mmo1)、トリメチルシリルアセチレン(59m g, 0. 596mmol) およびジエチルアミン(72 mg, 0.99mmol)を用いて、トリメチルシリル 保護された表題化合物を合成した。トリメチルシリル基 を固体フッ化テトラー n - ブチルアンモニウム・水和物 (155mg)の添加により除去した。混合物を1時間 撹拌し、酢酸エチルで希釈した。有機層をNa<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>で 乾燥させ、真空中で濃縮して黄色の油を得た。この粗生 成物をシリカゲル上で5%MeOH/CH₂Cl₂を用い てクロマトグラフィー処理し、44mgの生成物を遊離 塩基として得た。実施例1の方法に従ってHC1塩を調 製して、34mg(49%)の表題化合物を得た。

【0068】融点176℃; LC-MS:350 (MH· †); RP18-HPLC保持時間:3.48分。 【0069】実施例6

\_(1H-インドール-5-イル) - [7-メトキシ-6\_ \_-(2-ピリジン-4-イルービニル) -キナゾリン-\_ 4-イル] -アミン\_

密閉した試験管内で窒素下に、(1H-1ンドール-5-14-10) - (6-3-ドー7-30 - キナゾリン-4-10) - アミン(80 mg, 0.176 mmo1)、4-ビニルピリジン(22 mg, 0.211 mmo10、酢酸パラジウム(4 mg, 0.001 mmo10 およびトリエチルアミン(74 mg, 103  $\mu$ L,

0.74mmol)を1.5mLのアセトニトリル中で 混和した。反応物を100℃に48時間加熱した。粗生 成物を反応混合物から沪過し、シリカゲル上で10%M eOH/CHCl₃を用いてクロマトグラフィー処理 し、60mgの生成物を遊離塩基として得た。表題化合 物を実施例2の方法に従ってそのHCl塩56mg(6 8%)に変換した。

【0070】融点264~273℃(分解):TS-M S:394(M\*);RP18-HPLC保持時間: 3.98分。

【0071】実施例7~18の化合物を、実施例6の方法に従って(1H-インドール-5-イル)~(6-ヨード-7-メトキシーキナゾリン-4-イル)-アミン

および適切なビニル出発物質から製造した。 【0072】 【化16】

【表1】

			HPLC	LC/MS
実施例#	B	収率	<u>RT</u>	<u>M</u> +
7	フェニル	100	5.893	393.2
8	1-メトキシフェニル	100	5.893	423.2
9	3,4-ジメトキシフェニル	100	5.228	453.3
10	<b>ーフェニル-メタノール</b>	69	4.055	423.2
·-··	1-ベンジルオキシ-3-	55	7.020	529.3
	メトキシフェニル			
11	1-アミノフェニル	88	3.79	408.2
12	2-ビリジン-2-イル	34	3.25	394.2
13	ソーメトキシー6-(2-	10	5.957	394.2
	ピリジン-2-イル)			
14	5. 5. 8. 8-テトラメチル-	46	5,952	503.4
	5, 6, 7, 8-テトラヒドロ			
· — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	-ナフタレン-2-イル			
15	2-ニトロ フェニル	15	4,923	495.3
	アセトアミド			
16	2,6-メチル-1-オキシ	30	2.907	424.3
-14	-ピリジン・3・イル			
17	1-(1・アミノ・エチル)	35	3.235	436.2
18	-フェニル			
18	3,5-ジメトキシフェニル	89	5.910	453.3

#### 実施例19

(1H-インドール-5-イル) - [6-(2-ピリジ ン-2-イルービニル) -キナゾリン-4-イル] -ア ミン

実施例6の方法に従って、(1 H - インドール- 5 - イル) - (6 - 3 - ドーキナゾリン- 4 - イル) - アミン (2 0 0 mg, 0 . 5 2 mm o 1 ) および 2 - ビニルピリジン (6 5 mg, 6 7  $\mu$ L, 0 . 6 2 mm o 1 ) を用

いて、表題化合物を製造した。

【0073】融点300℃(分解); PM-MS:364(MH\*); RP18-HPLC保持時間:3.83分。

【0074】実施例20

6-(2-ピリジン-4-イルービニル) -キナゾリン。 -4-オン。

密閉した試験管内で窒素下に、6-ヨードキナゾロン

(1.36g, 5.0mmol)、4-ビニルピリジン(631mg, 6.0mmol)、酢酸パラジウム(11mg, 0.05mmol)およびチエニルアミン(1.11mg, 1.53mL, 11mmol)を7mLのアセトニトリル中で混和し、100℃に18時間加熱した。反応混合物を室温にまで冷却し、生成物を沪過により分離した。生成物をアセトニトリルで洗浄し、真空オーブン内で乾燥させて、536mg(43%)の白色固体を得た。

【0075】融点307~309℃; TS-MS: 250(MH<sup>+</sup>); RP18-HPLC保持時間: 2.41分。

#### 【0076】実施例21

(3-エチニルーフェニル) ー [6-(2-ピリジン-2-1ルービニル) ーキナゾリンー4ーイル] ーアミン 実施例20の表題化合物(250mg, 1.0mmo 1)、トリフェニルホスフィンポリマー(1.66g, 3mmol/g樹脂)および四塩化炭素(1.53g, 10.0mmol)を3mLのジクロロエタン中で混和し、60℃に一夜加熱した。3-エチニルアニリン(152mg, 1.3mmol)を添加し、60℃で3時間、反応を続けた。反応混合物を室温にまで冷却し、樹脂を沪去し、溶液を真空中で濃縮した。黄色固体が得られ、これをMeOHおよび高温のCH2Cl2で洗浄し、乾燥させて、290mg(68%)の生成物をその遊離塩基として得た。140mgの遊離塩基を実施例2の方法に従って表題化合物(166mg, 39%)に変換した。

【0077】融点272℃(分解);PB-MS:39 4 (MH<sup>+</sup>);RP18-HPLC保持時間:4.86 分。

#### 【0078】実施例22

. (1H-インドール-5-イル) - [6-(2-ピリジ ン-4-イルービニル) -キナゾリン-4-イル] -ア ミン

実施例20の表題化合物(250mg、1.0mmo 1)を実施例21と同様な方法で活性化し、5-アミノインドール(171mg、1.3mmol)と混和した。反応混合物を60℃に一夜加熱し、次いで室温に冷却した。樹脂を沪去し、溶液を真空中で濃縮した。粗製残渣をシリカゲル上で10%アセトン/酢酸エチルによりクロマトグラフィー処理して、270mg(74%)の生成物を得た。

【0079】融点290℃(分解); TM-MS: 36 4 (MH+); RP18-HPLC保持時間: 3.71 分。

#### 【0080】実施例23

(3ーオキサゾールー5ーイルーフェニル) ー [6-] (2ーピリジンー4ーイルービニル) ーキナゾリンー4 [-イル] ーアミン 実施例20の表題化合物(200mg、0.8mmo 1)を実施例21と同様な方法で活性化し、3-オキサゾールーアニリン(128mg、0.8mmo1)と混和し、60℃に48時間加熱した。反応物を室温に冷却し、樹脂を沪去し、溶液を飽和NaHCO3で洗浄し、Na2SO4で乾燥させ、真空中で濃縮した。粗製残渣をシリカゲル上で5%MeOH/CH2C12を用いてクロマトグラフィー処理し、次いでRP18ーHPLC上で酢酸アンモニウム(pH4.5)/アセトニトリルを用いてクロマトグラフィー処理して、黄色残渣を得た。この残渣を実施例2の方法に従って表題化合物(34mg、7%)に変換した。

【0081】融点285℃(分解);PB-MS:39 2(M¹);RP18-HPLC保持時間:4.07 分。

#### 【0082】実施例24

.(1H-インドールー5ーイル) - [6-(2ーピリジ. ン-2-イルービニル) -キナゾリン-4-イル] -ア. ミン.

密閉した試験管内で窒素下に、(1 H - 4 - 1 H - 1 - 1 H - 1 - 1 H - H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - H - - H -

#### 【0084】実施例25

7-メトキシー6-ピリジン-2-イル-3H-キナゾ リン-4-オン

フレーム乾燥した三つ口丸底フラスコ内で、2-ブロモピリジン(3.14g.19.9mmol)を40mlのテトラヒドロフランに添加し、この溶液を-78℃に冷却した。n-ブチルリチウム(12.4mL,19.9mmol,1.6M)を滴加し、反応物を20分間撹拌した。塩化亜鉛(39.7mL,0.5M,19.9mmol)を-78℃で添加し、混合物を5分間撹拌し続け、次いで室温にまで昇温させると、ピリジル亜鉛中間体の淡緑色溶液が得られた。

【0085】等モル量のパラジウムジフェニルホスフィンビスクロリド(282mg, 0.66mmol)およびジフェニルホスフィニルブタン(254mg, 0.66mmol)を40mLのTHF中で20分間混合する

ことにより、パラジウムジフェニルホスフィニルブタンビスクロリドをその場で製造した。6-ヨード-7-メトキシキナゾリン(2.0g,6.6mmol)を添加したのちピリジル亜鉛溶液を添加し、反応混合物を24時間還流した。反応物を真空中で濃縮し、シリカゲル上で10%エタノール/CHCl3を用いてクロマトグラフィー処理して、1.83g(定量的)の表題化合物を得た。

【0086】融点302℃(分解); TS-MS:25 4(MH¹); RP18-HPLC保持時間:2.42 分。

#### 【0087】実施例26

.(1H-インドールー5-イル) - (7-メトキシー6. -ピリジン-2-イルーキナゾリン-4-イル) -アミ. ン

実施例25の表題化合物(300mg, 1.2mmo l)、トリフェニルホスフィンポリマー(1.97g, 3mmol/g樹脂)および四塩化炭素(1.8g, 1.14ml, 11.8mmol)を10mLのジクロロエタン中で混和し、85℃に48時間加熱した。樹脂を沪去し、溶液を5-アミノインドール(156mg, 1.18mmol)に添加した。この溶液を16時間還流し、室温に冷却し、真空中で濃縮して黄色残渣を得た。この粗生成物をシリカゲル上で酢酸エチルを用いてクロマトグラフィー処理して25mg(5%)の表題化合物を得た。

【0088】融点194℃(分解):APC-MS:3 68(MH<sup>+</sup>);RP18-HPLC保持時間:3.6 6分。

(3-ブロモーフェニル) - (7-メトキシ-6-ピリ

#### 【0089】実施例27

ジン-2-イルーキナゾリン-4-イル)-アミン 実施例25の表題化合物(300mg, 1.2mmo 1)、トリフェニルホスフィンポリマー(1.97g, 3mmol/g樹脂)および四塩化炭素(1.8g, 1.14ml, 11.8mmol)を10mLのジクロロエタン中で混和し、85℃に48時間加熱した。樹脂を沪去し、溶液を3-ブロモアニリン(156mg, 1.18mmol)に添加した。この溶液を16時間還流し、室温に冷却し、真空中で濃縮して黄色残渣を得た。この粗生成物をシリカゲル上で酢酸エチルを用いて クロマトグラフィー処理して25mg (5%)の表題化合物を得た。

【0090】融点231℃(分解);PB-MS:407(MH+);RP18-HPLC保持時間:4.55分

#### 【0091】実施例28

\_(1H-インドール-5-イル) -[6-(2-ピリジ \_ン-2-イルービニル)-キナゾリン-4-イル]-ア\_ ミン

密閉した試験管内で窒素下に、(1H-インドールー5ーイル)ー(6ーヨードーキナゾリンー4ーイル)ーアミン(200mg,0.517mmol)、4ーピニルピリジン(65mg,0.621mmol)、酢酸パラジウム(12mg,0.005mmol)、トリフェニルホスフィン(27mg,0.01mmol)、塩化テトラブチルアンモニウム(152mg,0.517mmol)およびトリエチルアミン(115mg,158μL,1.31mmol)を1.5mLのアセトニトリル中で混和した。反応物を100℃に48時間加熱した。反応混合物から粗生成物を沪過し、シリカゲル上でクロマトグラフィー処理して(10%MeOH/CHC13)、60mgの生成物を遊離塩基として得た。表題化合物を実施例2の記載に従ってそのHCI塩117mg(63%)に変換した。

【0092】融点300℃; TS-MS: 364 (M\*); RP18-HPLC保持時間: 3.83分。 【0093】実施例29~31の化合物を、実施例28 の方法に従って(1H-インドール-5-イル)-(6 -ヨードーキナゾリン-4-イル)-アミンおよび適切 なビニル出発物質から製造した。

[0094]

【化17】

【表2】

実施例#	<u>8</u>	収率	HPTC	LC/MS M <sup>+</sup>
29	1-フェニル・メタノール	73	4.053	393.2
30	2・ピラジニル	30	5.893	364,2
31	2.6-メチル・1-オキシ	70	2.923	394.2
	-ビリジン-3・イル			

実施例32

(1H-4)+-10-5-4(6-4)+2(1H-4)+10-2(1H-4)

ーイルーキナゾリン-4-イル)-アミン 実施例25の表題化合物(300mg, 1.2mmo 1)、トリフェニルホスフィンポリマー(1.97g, 3mmol/g樹脂)および四塩化炭素(1.8g, 1.14ml,11.8mmol)を10mLのジクロロエタン中で混和し、85℃に48時間加熱した。樹脂を沪去し、溶液を5-アミノインドール(156mg,1.18mmol)に添加した。この溶液を16時間還流し、室温に冷却し、真空中で濃縮して黄色残渣を得た。この粗生成物をシリカゲル上で酢酸エチルを用いてクロマトグラフィー処理して25mg(5%)の表題化合物を得た。

【0095】融点272~279℃(分解);APC-MS:338(MH+);RP18-HPLC保持時間:3.46分。

#### 【0096】実施例33

4-[4-(1H-インドール-5-イルアミノ) -キ ナゾリンー6-イル]-安息香酸エチルエステル 実施例25の方法に従って、フレーム乾燥した丸底フラ スコ内で窒素下に触媒パラジウムジフェニルホスフィン ビスクロリドを調製した。(1H-インドール-5-イ ル) - (6-ヨードーキナゾリン-4-イル) -アミン (200mg, 0.517mmol)および4-亜鉛ー ヨード-安息香酸エチルエステル(1.6ml,0.6 M、1.1mmol)を添加し、反応混合物を24時間 還流した。飽和塩化アンモニウム(NH<sub>4</sub>C1)水溶液 で反応を停止し、酢酸エチルおよびCH2Cl2で抽出し た。有機抽出液を合わせてMgSO4で乾燥させ、真空 中で濃縮して黄色の油を得た。粗製混合物を、シリカゲ ル上でCH2Cl2から2%MeOH/CH2Cl2までの 濃度勾配によりクロマトグラフィー処理して78mg (40%)の遊離塩基を得た。表題化合物を実施例2の 記載に従って調製した。

【0097】融点265~270℃; TS-MS: 409(MH<sup>+</sup>); RP18-HPLC保持時間: 5.21分。

#### 【0098】実施例34

2-(4-オキソ-3,4-ジヒドロキナゾリン-6-イル)-安息香酸エチルエステル

6-3-k-3H-キナゾリン-4-オン(500mg、1.83mmol)を<math>1mLのDMFに懸濁し、10mLの無水THFに添加した。パラジウムトリフェニルホスフィン(105mg、0.09mmol)、4- 亜鉛-3-k-安息香酸エチル(5.22ml、0.7M、3.66mmol)を添加し、混合物を24時間還流した。 $NH_4$ Clで反応を停止し、 $CHCl_3$ で抽出し、 $MgSO_4$ で乾燥させ、濃縮して黄色の油を得た。粗製残渣をシリカゲル上で酢酸エチルによりクロマトグラフィー処理して367mg(68%)の表題化合物を得た。

【0099】融点151~158℃; TS-MS: 29 5 (MH+); RP18-HPLC保持時間: 3.57 分。

#### 【0100】実施例35

2-[4-(3-x+-)-7-x-)-+y] リンー6-4ル] -安息香酸 エチルエステル 2-(4-) オキソー3 4- ジヒドロキナゾリンー6-4 イル) -安息香酸 エチルエステル  $(135\,\mathrm{mg},0.46\,\mathrm{mmol})$  を実施例 4 と同様な方法で活性化し、3-x+- ルアニリン  $(54\,\mathrm{mg},0.46\,\mathrm{mmol})$  を入れたフラスコ内へ 2 の 3 を飽和 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 で 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 の 3 を 3 の 3 を 3 の 3 の 3 を 4 を 4 に 4 の 4 の 4 の 4 を 4 に 4 の 4 に 4 の 4 の 4 を 4 に 4

【0101】融点174~177℃; TS-MS: 39 4 (MH<sup>+</sup>); RP18-HPLC保持時間: 5.66 分.

#### 【0102】実施例36

2-[4-(1H-1)-1]-5-1 アミノ) -キーナゾリン-6-1ル] -安息香酸エチルエステル 2-(4-オキソー3,4-ジヒドロキナゾリン-6-1ル) -安息香酸エチルエステル (175 mg,0.59 mmol) を実施例4と同様な方法で活性化し、5-アミノインドール (19 mg,0.59 mmol)を入れたフラスコ内へ沪過した。黄色混合物を室温で24時間撹拌した。反応物を飽和 $NaHCO_3$ 水溶液で洗浄し、 $Na_2SO_4$ で乾燥させ、シリカゲル上で50%酢酸エチル/ヘキサンを用いてクロマトグラフィー処理した。50 mg (18%)の遊離塩基が得られ、実施例2の場合と同様な方法で表題化合物を調製した。

【0103】融点212~216℃; AP\*-MS: 4 09 (MH\*); RP18-HPLC保持時間: 4. 6 9分。

#### 【0104】実施例37

6-ピリジン-3-イル-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリン-4-オン-3H-キナゾリンン-3H-1-3H-1-3H-2-3H-

【0105】融点240~246℃; TS-MS:22 4(MH\*); RP18-HPLC保持時間:2.33 分。

#### 【0106】実施例38

(3-オキサゾール-5-イル-フェニル) - (6-ピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル) - アミン実施例4と同様な方法で、6-ピリジン-3-イル-3 H-キナゾリン-4-オン(200mg、0.9mmo1)および3-オキサゾイルアニリン(143mg、0.9mmo1)を用いて、表題化合物(81mg,27%)を得た。

【0107】融点309~320℃(分解);TS-MS:366(MH¹)。

#### 【0108】実施例39

(3-エチニルーフェニル) - (6-ピリジン-3-イ ルーキナゾリン-4-イル) - アミン

実施例4と同様な方法で、6-ビリジン-3-イル-3 H-キナゾリン-4-オン(200mg, 0.9mmo l)および3-エチニルアニリン(104mg, 0.9 mmol)を用いて、表題化合物(81mg, 27%) を得た。

【0109】融点276~282℃; PB-MS: 32 3 (MH\*); RP18-HPLC保持時間: 4.22 分。

#### 【0110】実施例40

(1H-インドール-5-イル) - (6-ピリジン-3) -イルーキナゾリン-4-イル) - アミン

実施例4と同様な方法で、6 - ピリジン-3-イル-3 H-キナゾリン-4-オン(200mg, 0.9mmo l)および5-アミノインドール(118mg, 0.9 mmol)を用いて、表題化合物(78mg, 23%) を得た。

【0111】融点259~265℃; PB-MS:38 8 (MH+); RP18-HPLC保持時間:3.32 分。

#### 【0112】実施例41

.7ーメトキシー6ーピリジン−3−イル−3H−キナゾ. .リン−4−オン

実施例37の方法で、6-ヨード-7-メトキシ-3H -キナゾリン-4-オン(1.5g, 4.96mmo 1)から表題化合物を製造した。278mg(22%) の淡黄色固体が得られた。

【0113】融点233℃; MS:254 (MH<sup>+</sup>); RP18-HPLC保持時間:2.5分。

#### 【0114】実施例42

(3-エチニルーフェニル) - (7-メトキシ-6-ピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル) - アミン 実施例4の方法に従って、7-メトキシ-6-ピリジン-3-イル-3H-キナゾリン-4-オン(130mg, 0.513mmol) および3-エチニルアニリン (68mg, 0.513mmol)を用いて、表題化合物を製造した。8mg(10%)の淡黄色沈殿が得られた。

【0115】融点218~226℃(分解);TS-M S:353(MH<sup>+</sup>);RP18-HPLC保持時間: 4.61分。

#### 【0116】実施例43

\_(1H-インドールー5-イル) - (7-メトキシー6\_ \_-ピリジン-3-イルーキナゾリン-4-イル) -アミ\_ ン\_

実施例4の方法に従って、7-メトキシ-6-ピリジン-3-イル-3H-キナゾリン-4-オン(130mg, 0.513mmol)および5-アミノインドール(68mg, 0.513mmol)を用いて、表題化合物を製造した。28mg(10%)の遊離塩基が得られた。実施例2の場合と同様な方法でHCl塩を調製した。

【0117】融点222℃(分解);TS-MS:36 8(MH<sup>+</sup>);RP18-HPLC保持時間:3.58 分。

#### 【0118】実施例44

6-フェニル-3H-キナゾリン-4-オン ビスベンゾニトリル (パラジウム ( I I ) クロリド (1 40mg, 0.37mmol)をトルエン18mL中の ビスー(ジフェニルホスフィンブタン)(157mg, 0.37mmo1)の溶液に添加することにより、触媒 を調製した。この混合物を室温で20分間撹拌し、この 触媒溶液に6-ヨード-3H-キナゾリン-4-オン (1.0g, 3.67mmol)、フェニルボロン酸  $(896 \,\mathrm{mg}, 7.35 \,\mathrm{mmol}), 1M \,\mathrm{Na}_{2}\mathrm{CO}_{3}$ 水溶液 (3.67mL,7.35mmol) および9m Lのエタノールを添加した。反応混合物を24時間還流 した。反応混合物を室温に冷却し、セライトで沪過し、 飽和NaHCO。水溶液で洗浄し、Na2SO。で乾燥さ せた。有機層を濃縮すると黄色固体となり、これをシリ カゲル上で20%ヘキサン/酢酸エチルを用いてクロマ トグラフィー処理した。510mg(63%)の表題化 合物を単離した。

【0119】PB-MS:223 (MH+);RP18 -HPLC保持時間:3.47分。

#### 【0120】実施例45

4-(6-クロロ-2, 3-ジヒドロ-インドール-1 -イル)-6-フェニルーキナゾリン

実施例4の方法と同様にして、6-フェニル-3H-キナゾリン-4-オン(250mg、1.124mmo1) および6-クロロインドリン(172mg、1.124mmo1) を用いて表題化合物を製造した。389mg(88%)の黄色固体を反応混合物から単離した。【0121】融点249~255℃; TS-MS:358、360(M\*, M\*2\*); RP18-HPLC保持

(28)

時間: 6.59分。

#### 【0122】実施例46

[7-メトキシー6-フェニルー3H-キナゾリンー4-] オン

6-ヨード-7-メトキシ-3H-キナゾリン-4-オン(5.0g,16.55mmol) およびフェニルボロン酸(4.04g,33.1mmol) から、実施例44の方法で表題化合物を製造した。シリカゲルクロマトグラフィー後に粗生成物(1.42g,34%)を単離した。この純粋な生成物を後続反応に用いた。

【0123】融点258~262℃; TS-MS: 25 3(M<sup>+</sup>); RP18-HPLC保持時間: 3.67 分。

#### 【0124】実施例47

4-(6-クロロ-2, 3-ジヒドローインドール-1-イル)-7-メトキシー6-フェニルーキナゾリンフーメトキシー6-フェニルー3H-キナゾリンー4ーオン(250mg, 0.99mmol)および6-クロロインドリン(152mg, 0.99mmol)から、実施例45の方法で表題化合物(163mg, 39%)を製造した。カラムクロマトグラフィーおよび沈殿後に163mg(39%)の生成物をHC1塩として得た。【0125】融点218~219℃; TS-MS:388,390(M\*, M\*2\*); RP18-HPLC保持時間:7.05分。

#### 【0126】実施例48

[(6-[3-(ベンジル-メチル-アミノ)-プロプ-1-イニル]-キナゾリン-4-イル}-(1H-イン ドール-5-イル)-アミン

実施例2の方法に従って、ジメチルホルムアミド(DMF)2mL中の(1H-インドール-5-イル)-(6-ヨードーキナゾリン-4-イル)-アミン(200mg,0.517mmol)、N-メチルーn-プロパルギルベンジルアミン(246mg,1.596mmol)およびジエチルアミン(189mg,2.59mmol)を用いて、表題化合物を合成した。

【0127】融点187℃(分解);LC-MS:41 8(MH·);RP18-HPLC保持時間:4.13 分。

#### 【0128】実施例49

(3-エチニルーフェニル) - (6-ピリジン-2-4) ルーキナゾリン-4-イル) - アミン

実施例2の方法に従って、DMF 2mL中の(3-エ チニルーフェニル)-(6-ヨードーキナゾリンー4-イル)-アミン(125mg, 0.505mmol)、 2-エチニルピリジン(66mg, 0.505mmo 1) およびジエチルアミン(72mg, 0.99mmo 1) を用いて、表題化合物を合成した。

【0129】融点163~169℃; LC-MS: 347 (MH+); RP18-HPLC保持時間: 3.80分。

#### 【0130】実施例50

(1H-インドール-5-イル) - (6-ピリジン-2]
-イルエチニルーキナゾリン-4-イル) - アミン
実施例2の方法に従って、DMF 2mL中の(1H-インドール-5-イル) - (6-ヨードーキナゾリン-4-イル) - アミン(125mg, 0.505mmo 1)、2-エチニルピリジン(66mg, 0.505mmo 1)およびジエチルアミン(72mg, 0.99mmo 1)を用いて、表題化合物を合成した。

【0131】融点189℃(分解); LC-MS: 36 2(MH\*); RP18-HPLC保持時間: 5.13 分。

#### 【0132】実施例51

\_(1H-インドールー 5 - イル) - (7 - メトキシー 6 \_ - ピリジン - 2 - イルエチニルーキナゾリン - 4 - イ \_ \_ ル) - アミン \_

実施例2の方法に従って、DMF 2mL中の(1H-インドール-5-イル)-(6-ヨード-7-メトキシ ーキナゾリン-4-イル)-アミン(135mg, 0. 486mmol)、2-エチニルピリジン(185m g, 1.45mmol)およびジエチルアミン(605 mg, 8.27mmol)を用いて、表題化合物を合成 した。

【0133】融点237℃(分解);LC-MS:39 2(MH<sup>+</sup>);RP18-HPLC保持時間:4.47 分。

#### 【0134】実施例52

(1H-インドール-5-イル) - [7-メトキシ-6] - (6-メトキシーピリジン-3-イル) - キナゾリン] -4-イル] -アミン

実施例44のものと同様な方法で、(1H-インドールー5-イル)ー(6-ヨードー7ーメトキシーキナゾリン-4ーイル)ーアミン(250mg,0.6mmo1)および3ー(2-メトキシーピリジル)ボロン酸(183mg,1.2mmo1)を用いて、表題化合物を製造した。シリカゲルクロマトグラフィー後に172gの淡黄色生成物を得た。これを実施例2の方法に従って表題化合物に変換した。

【0135】融点266~280℃(分解);AC+-MS:398(MH+);RP18-HPLC保持時間:4.49分。

(29)

特開平10-152477

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>	識別記号	FΙ	
C O 7 D 403/04	209	CO7D 403/04	209
403/12	209	403/12	209
413/14	213	413/14	213

(72)発明者 スーザン・ベス・ソボロフージェインズ アメリカ合衆国コネチカット州06442, ア イヴォリートン, パイニー・ブランチ・ロ ード 4 HIS PAGE BLANK (USPTO)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
□ OTHED.			

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)